## PCT

# NISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Buro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikati n 6:

C12N 15/52, 15/82, A61K 35/78, C07K

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 96/15248

A1

(43) Internati nales V röffentlichungsdatum:

23. Mai 1996 (23.05.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP95/04415

- (22) Internationales Anmeldedatum: 9. November 1995 (09.11.95)
- (30) Pri ritätsdaten:

P 44 41 408.0

10. November 1994 (10.11.94) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): INSTITUT FÜR GENBIOLOGISCHE FORSCHUNG BERLIN GMBH [DE/DE]; Ihnestrasse 63, D-14195 Berlin (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KOSSMANN, Jens [DE/DE]; Koblenzer Strasse 1, D-10715 Berlin (DE). SPRINGER, Franziska [DE/DE]; Mühlenstrasse 1, D-14167 Berlin (DE). ABEL, Gernot, J. [AT/AT]; Pichlgut Au 36, A-5311 Post Loibich! (AT).
- (74) Anwalt: VOSSIUS & PARTNER; Postfach 86 07 67, D-81634 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, HU, JP, SI, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: DNA MOLECULES THAT CODE FOR ENZYMES INVOLVED IN STARCH SYNTHESIS, VECTORS, BACTERIA, TRANSGENIC PLANT CELLS AND PLANTS CONTAINING SAID MOLECULES
- (54) Bezeichnung: DNA-MOLEKÜLE CODIEREND ENZYME, DIE AN DER STÄRKESYNTHESE BETEILIGT SIND, VEKTOREN, BAKTERIEN, TRANSGENE PFLANZENZELLEN UND PFLANZEN ENTHALTEND DIESE MOLEKÜLE

### (57) Abstract

DNA molecules code for enzymes involved in starch synthesis in plants. These enzymes are two different isoforms of soluble starch synthase and a starch granule-bound starch synthase. Also disclosed are vectors, bacteria, plant cells transformed by said DNA molecules and regenerable plants derived therefrom, as well as starch that can be extracted from plants containing said proteins with an increased or reduced activity.

#### (57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft DNA-Moleküle, die für Enzyme codieren, die an der Stärkesynthese in Pflanzen beteiligt sind. Rei diesen Enzymen handelt es sich um zwei verschiedene Isoformen der löslichen Stärkesynthase sowie um eine Stärkekorn-gebundene Starkesynthase. Weiterhin betrifft diese Erfindung Vektoren, Bakterien, sowie mit den beschriebenen DNA-Molekülen transformierte Pflanzenzellen und aus diesen regenerierbare Pflanzen. Ferner betrifft die Erfindung Stärke, die aus Pflanzen mit gesteigerter oder verringerter Aktivität der beschriebenen Proteine isoliert werden kann.

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Osterreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neusceland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumanien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dinemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FT	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Prankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam



DNA-Moleküle codierend Enzyme, die an der Stärkesynthese beteiligt sind, Vektoren, Bakterien, transgene Pflanzenzellen und Pflanzen enthaltend diese Moleküle

Die vorliegende Erfindung betrifft DNA-Moleküle, die Enzyme codieren, die an der Stärkesynthese in Pflanzen beteiligt sind. Bei diesen Enzymen handelt es sich um zwei verschiedene Isoformen der löslichen Stärkesynthase sowie um eine Stärkekorn-gebundene Stärkesynthase.

Weiterhin betrifft diese Erfindung Vektoren, Bakterien, sowie mit den beschriebenen DNA-Molekülen transformierte Pflanzenzellen und aus diesen regenerierbare Pflanzen.

Ferner werden Verfahren zur Herstellung transgener Pflanzen beschrieben, die aufgrund der Einführung von DNA-Molekülen, die lösliche bzw. Stärkekorn-gebundene Stärkesynthasen codieren, eine in ihren Eigenschaften veränderte Stärke synthetisieren.

Im Hinblick auf die zunehmende Bedeutung, die pflanzlichen Inhaltsstoffen als erneuerbaren Rohstoffquellen in letzter Zeit beigemessen wird, ist es eine der Aufgaben der biotechnologischen Forschung, sich um eine Anpassung dieser pflanzlichen Rohstoffe an die Anforderungen der verarbeitenden Industrie zu bemühen. Um eine Anwendung von nachwachsenden Rohstoffen in möglichst vielen Einsatzgebieten zu ermöglichen, ist es darüber hinaus erforderlich, eine große Stoffvielfalt zu erreichen.

Neben Ölen, Fetten und Proteinen stellen Polysaccharide die wesentlichen nachwachsenden Rohstoffe aus Pflanzen dar. Eine zentrale Stellung bei den Polysacchariden nimmt neben Cellulose die Stärke ein, die einer der wichtigsten Speicherstoffe in höheren Pflanzen ist. Neben Mais, Reis und Weizen spielt die Kartoffel bei der Stärkeproduktion eine wichtige Rolle.

BNSDOCID: <WO\_\_9815248A1\_I\_>

Das Polysaccharid Stärke ist ein Polymer aus chemisch einheitlichen Grundbausteinen, den Glucosemolekülen. Es handelt sich dabei jedoch um ein sehr komplexes Gemisch aus unterschiedlichen Molekülformen, die sich hinsichtlich ihres Polymerisationsgrades und des Auftretens von Verzweigungen der Glucoseketten unterscheiden. Daher stellt Stärke keinen einheitlichen Rohstoff dar. Man unterscheidet insbesondere die Amylose-Stärke, ein im wesentlichen unverzweigtes Polymer aus  $\alpha$ -1,4-glycosidisch verknüpften Glucosemolekülen, von der Amylopektin-Stärke, die ihrerseits ein komplexes Gemisch aus unterschiedlich verzweigten Glucoseketten darstellt. Verzweigungen kommen dabei durch das Auftreten von zusätzlichen  $\alpha$ -1,6-glycosidischen Verknüpfungen zustande. In typischen für die Stärkeproduktion verwendeten Pflanzen, z.B. Mais oder Kartoffel, besteht die synthetisierte Stärke zu ca. 25 % aus Amylosestärke und zu ca. 75 % aus Amylopektin-Stärke.

Um eine möglichst breite Anwendung von Stärke zu ermöglichen, erscheint es wünschenswert, Pflanzen zur Verfügung zu stellen, die in der Lage sind, modifizierte Stärke zu synthetisieren, die sich für verschiedene Verwendungszwecke besonders eignet. Eine Möglichkeit, derartige Pflanzen bereitzustellen, besteht – neben züchterischen Maßnahmen – in der gezielten genetischen Veränderung des Stärkemetabolismus stärkeproduzierender Pflanzen durch gentechnologische Methoden. Voraussetzung hierfür ist jedoch die Identifizierung und Charakterisierung der an der Stärkesynthese und/oder – modifikation beteiligten Enzyme sowie die Isolierung der entsprechenden, diese Enzyme codierende DNA-Moleküle.

Die biochemischen Synthesewege, die zum Aufbau von Stärke führen, sind im wesentlichen bekannt. Die Stärkesynthese in pflanzlichen Zellen findet in den Plastiden statt. In photosynthetisch aktiven Geweben sind dies die Chloroplasten, in photosynthetisch inaktiven, stärkespeichernden Geweben die Amyloplasten.

Die wichtigsten an der Stärkesynthese beteiligten Enzyme sind die Stärk synthasen sowie Verzweigungsenzyme. Bei den Stärkesynthasen sind verschiedene Isoformen beschrieben, die alle eine Polymerisierungsreaktion durch Übertragung eines Glucosylrestes von ADP-Glucose auf  $\alpha$ -1,4-Glucane katalysieren. Verzweigungsenzyme katalysieren die Einführung von  $\alpha$ -1,6-Verzweigungen in lineare  $\alpha$ -1,4-Glucane.

Darüber hinaus wird die Beteiligung weiterer Enzymaktivitäten, beispielsweise hydrolytischer oder phosphorolytischer, an der Stärkesynthese diskutiert (Preiss in Oxford Surveys of Plant Molecular and Cell Biology, Oxford University Press, Vol. 7 (1991), 59-114). Im Fall des "R-Enzyms", des sogenannten Disproportionierungsenzyms, und der Stärkephosphorylasen kann ebenfalls eine Beteiligung an der Stärkesynthese nicht ausgeschlossen werden, obwohl diese Enzyme bisher meist mit dem Stärkeabbau in Verbindung gebracht werden. Stärkesynthasen können in zwei Klassen eingeteilt werden: Stärkekorn-gebundenen Stärkesynthasen ("granule-bound starch synthases"; GBSS), die überwiegend an Stärkekörner gebunden, aber auch in löslicher Form vorliegen, und die löslichen Stärkesynthasen ("soluble starch synthases"; SSS). Für verschiedene Pflanzenspezies werden innerhalb dieser Klassen wiederum verschiedene Isoformen beschrieben, sich hinsichtlich ihrer Abhängigkeit von Startermolekülen unterscheiden (sogenannte "primer dependent" (Typ II) und "primer independent" (Typ I) starch synthases).

Lediglich für die Isoform GBSS I gelang es bisher, die genaue Funktion bei der Stärkesynthese zu ermitteln. Pflanzen, in denen diese Enzymaktivität stark oder vollkommen reduziert ist, synthetisieren eine amylosefreie (sogenannte "waxy") Stärke (Shure et al., Cell 35 (1983), 225-233; Visser et al., Mol. Gen. Genet. 225 (1991), 289-296; WO 92/11376), so daß diesem Enzym eine entscheidende Rolle bei der Synthese der Amylosestärke zugesprochen wird. Dieses Phänomen wird ebenfalls in Zellen der Grünalge Chlamydomonas reinhardtii beobachtet (Delrue et al., J. Bacteriol. 174 (1992), 3612-3620). Bei Chlamydomonas konnte darüber hinaus

gezeigt werden, daß GBSS I nicht nur an der Synthese der Amylose beteiligt ist, sondern auch einen Einfluß auf die Amylopektinsynthese besitzt. In Mutanten, die keine GBSS I-Aktivität aufweisen, fehlt eine bestimmte Fraktion des normalerweise synthetisierten Amylopektins, die längerkettige Glucane aufweist.

Die Funktionen der anderen Isoformen der Stärkekorn-gebundenen Stärkesynthasen, insbesondere der GBSS II, und der löslichen Stärkesynthasen sind bisher unklar. Es wird angenommen, daß die löslichen Stärkesynthasen zusammen mit Verzweigungsenzymen an der Synthese des Amylopektins beteiligt sind (siehe z.B. Ponstein et al., Plant Physiol. 92 (1990), 234-241) und daß sie eine wichtige Funktion bei der Regulation der Stärkesyntheserate spielen.

Bei Kartoffel wurden die Isoformen GBSS I, GBSS II, sowie zwei bzw. drei Isoformen der löslichen Stärkesynthasen, die bisher nicht näher bezeichnet wurden, identifiziert (Ponstein et al., Plant Physiol. 92 (1990), 234-241; Smith Planta 182 (1990), 599-604; Hawker Phytochemistry 11 (1972), 1287-1293). Für Erbse wurde ebenfalls eine GBSS II nachgewiesen (Dry et al., The Plant Journal 2,2 (1992), 193-202).

Eine GBSS I aus Kartoffel codierende cDNA sowie eine genomische DNA sind bereits beschrieben (Visser et al., Plant Sci. 64 (1989), 185-192; van der Leij et al., Mol. Gen. Genet. 228 (1991), 240-248). Nucleinsäuresequenzen, die weitere Stärkekorn-gebundene Stärkesynthasen oder eine der löslichen Stärkesynthase-Isoformen aus Kartoffel codieren, lagen jedoch bisher noch nicht vor.

Außer bei der Kartoffel wurden lösliche Stärkesynthasen auch in einer Reihe weiterer Pflanzenarten identifiziert. Lösliche Stärkesynthasen sind beispielsweise bis zur Homogenität aus Erbse (Denyer und Smith, Planta 186 (1992), 609-617) und Mais (WO 94/09144) isoliert worden. Im Fall der Erbse stellte sich heraus, daß die als SSS II identifizierte Isoform der löslichen Stärkesynthase identisch ist mit der

Stärkekorn-gebunden n Stärkesynthase GBSS II (Denyer et al., plant J. 4 (1993), 191-198). Für einige weitere Pflanzenspezies wurde das Vorhandensein mehrerer SSS-Isoformen mit Hilfe chromatographischer Methoden beschrieben, beispielsweise bei Gerste (Tyynelä und Schulman, Physiologia plantarum 89 (1993) 835-841; Kreis, Planta 148 (1980), 412-416), Mais (Pollock und Preiss, Arch. Biochem. Biophys. 204 (1980), 578-588) und Weizen (Rijven, Plant Physiol. 81 (1986), 448-453). DNA-Sequenzen, die diese Proteine codieren, wurden jedoch bisher nicht beschrieben.

Eine cDNA-Sequenz, die eine lösliche Stärkesynthase codiert, wurde bisher lediglich für Reis beschrieben (Baba et al., Plant Physiol. 103 (1993), 565-573).

Um Möglichkeiten bereitzustellen, beliebige stärkespeicherde Pflanzen dahingehend zu verändern, daß sie eine modifizierte Stärke synthetisieren, ist es erforderlich, jeweils DNA-Sequenzen zu identifizieren, die die verschiedenen Isoformen der Stärkekorn-gebundenen bzw. löslichen Stärkesynthasen codieren.

Der vorliegenden Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, DNA-Moleküle, insbesondere aus Kartoffel, zur Verfügung zu stellen, die an der Stärkebiosynthese beteiligte Enzyme codieren und mit deren Hilfe es möglich ist, gentechnisch veränderte Pflanzen herzustellen, die eine erhöhte oder erniedrigte Aktivität dieser Enzyme aufweisen, wodurch es zu einer Veränderung der chemischen und/oder physikalischen Eigenschaften der in diesen Pflanzen synthetisierten Stärke kommt.

Diese Aufgabe wird durch die Bereitstellung der in den Patentansprüchen bezeichneten Ausführungsformen gelöst.

Die Erfindung betrifft daher DNA-Moleküle, die Stärkesynthasen codieren, insbesondere solche DNA-Moleküle, die Stärkekorn-gebundene Stärkesynthasen der Isoform II codieren, als auch DNA-Moleküle, die lösliche Stärkesynthasen codieren.

Insbesondere betrifft die vorliegende Erfindung DNA-Mole-küle, die Proteine mit der biologischen Aktivität einer Stärkekorn-gebundenen Stärkesynthase der Isoform II (GBSSII) codieren oder ein biologisch aktives Fragment eines solchen Proteins, wobei derartige Moleküle vorzugsweise Proteine mit der unter Seq ID No. 8 angegebenen Aminosäuresequenz codieren. Insbesondere betrifft die Erfindung DNA-Moleküle mit der unter Seq D No. 7 angegebenen Nucleotidsequenz, bevorzugt Moleküle, die die in Seq ID No. 7 angegebene codierende Region umfassen.

Gegenstand der Erfindung sind ebenfalls DNA-Moleküle, die eine GBSSII codieren und deren Sequenz aufgrund der Degeneration des genetischen Codes von den Nucleotidsequenzen der oben beschriebenen DNA-Moleküle abweicht.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung DNA-Moleküle, die GBSSII codieren und die mit einem der oben beschriebenen DNA-Moleküle hybridisieren. Derartige DNA-Moleküle stammen vorzugsweise aus stärkespeichernden Pflanzen, insbesondere dicotylen Pflanzen, und besonders bevorzugt aus Kartoffel.

Die durch die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle codierten GBSSII-Proteine haben vorzugsweise ein Molekulargewicht von 85±5 kD. GBSSII-Proteine liegen vorwiegend an Stärkekörner gebunden vor, können jedoch auch in löslicher Form vorliegen.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung DNA-Moleküle, die Proteine mit der biologischen Aktivität einer löslichen Stärkesynthase der Isoform B (SSSB) codieren oder ein biologisch aktives Fragment eines solchen Proteins, wobei derartige Moleküle vorzugsweise Proteine mit der unter Seq ID No. 10 angegebenen Aminosäuresequenz codieren. Insbesondere betrifft die Erfindung DNA-Moleküle mit der unter Seq ID No. 9 angegebenen Nucleotidsequenz, bevorzugt Moleküle, die die in Seq ID No. 9 angegebene codierende Region umfassen.

Gegenstand der Erfindung sind ebenfalls DNA-Moleküle, die eine SSSB codieren und deren Sequenz aufgrund der Degenera-



tion des genetischen Codes von den Nucleotidsequenzen der oben beschriebenen DNA-Moleküle abweicht.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung DNA-Moleküle, die SSSB codieren und die mit einem der oben beschriebenen DNA-Moleküle hybridisieren. Ausgenommen sind dabei DNA-Moleküle aus Reis. Die durch die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle codierten SSSB-Proteine haben vorzugsweise ein Molekulargewicht von 78±5 kD.

Die enzymatischen Eigenschaften der SSSB-Proteine sind in den Beispielen beschrieben.

Die Erfindung betrifft weiterhin DNA-Moleküle, die Proteine mit der biologischen Aktivität einer löslichen Stärkesynthase der Isoform A (SSSA) codieren. Derartige Proteine können beispielsweise dadurch charakterisiert werden, daß sie von einem Antikörper, der gegen das Peptid mit der Aminosäuresequenz

## NH2-GTGGLRDTVENC-COOH (Seq ID No. 13)

gerichtet ist, erkannt werden. Die enzymatischen Eigenschaften der SSSA-Proteine sind in den Beispielen beschrieben. Ein Beispiel für ein DNA-Molekül, das ein derartiges Protein codiert, ist ein DNA-Molekül mit der in Seq ID No. 11 dargestellten codierenden Region. Dieses DNA-Molekül kann verwendet werden, um aus anderen Organismen, insbesondere Pflanzen DNA-Moleküle zu isolieren, die SSSA-Proteine codieren. Somit betrifft die vorliegende Erfindung auch DNA-Moleküle, die Proteine mit der biologischen Aktivität einer löslichen Stärkesynthase der Isoform A (SSSA) codieren oder ein biologisch aktives Fragment eines solchen Proteins, wobei derartige Moleküle vorzugsweise Proteine mit der unter Seq ID No. 12 angegebenen Aminosäuresequenz codieren. Insbesondere betrifft die Erfindung DNA-Moleküle mit der unter SeqID No. 11 angegebenen Nucleotidsequenz, bevorzugt Moleküle, die die in Seq ID No. 11 angegebene codierende Region umfassen.

Gegenstand der Erfindung sind ebenfalls DNA-Moleküle, die eine SSSA codieren und deren Sequenz aufgrund der Degeneration des genetischen Codes von den Nucleotidsequenzen der oben beschriebenen DNA-Moleküle abweicht.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung DNA-Moleküle, die SSSA codieren und die mit einem der oben beschriebenen DNA-Moleküle hybridisieren.

Das SSSA-Protein hat dabei vorzugsweise in einer SDS-Gelelektrophorese ein apparentes Molekulargewicht von ca. 120 bis 140 kD, insbesondere von ca. 135 kD.

Der Begriff "Hybridisierung" bedeutet im Rahmen dieser Erfindung eine Hybridisierung unter konventionellen Hybridisierungsbedingungen, vorzugsweise unter stringenten Bedingungen, wie sie beispielsweise in Sambrock et al., Molecular Cloning, A Laboratory Manual, 2. Aufl. (1989) Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY) beschrieben sind. DNA-Moleküle, die mit den erfindungsgemäßen DNA-Molekülen hybridisieren, können prinzipiell aus jedem beliebigen Organismus (d.h. Proparyonten oder Eukaryonten, insbesondere Bakterien, Pilzen, Algen, Pflanzen oder tierischen Oprganismen) stammen, der derartige DNA-Moleküle besitzt. stammen vorzugsweise aus monokotylen oder dikotylen Pflanzen, insbesondere aus Nutzpflanzen, und besonders bevorzugt aus Stärke-speichernden Pflanzen.

DNA-Moleküle, die mit den erfindungsgemäßen DNA-Molekülen hybridisieren, können z.B. aus genomischen oder aus cDNA-Bibliotheken verschiedener Organismen isoliert werden.

Die Identifizierung und Isolierung derartiger DNA-Moleküle aus Pflanzen oder anderen Organismen kann dabei unter Verwendung der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle oder Teile dieser DNA-Moleküle bzw. der reversen Komplemente dieser Moleküle erfolgen, z.B. mittels Hybridisierung nach Standardverfahren (siehe z.B. Sambrook et al., 1989, Molecular Cloning, A Laboratory Manual, 2. Aufl. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY).

Als Hybridisierungsprobe können z.B. DNA-Moleküle verwendet werden, die exakt die oder im wesentlichen die unter Seq ID No. 7, 9 oder 11 angegebene DNA-Sequenz oder Teile dieser Sequenz aufweisen. Bei den als Hybridisierungsprobe verwendeten DNA-Fragmenten kann es sich auch um synthetische DNA-Fragmente handeln, die mit Hilfe der gängigen DNA-Synthesetechniken hergestellt wurden und deren Sequenz im wesentlichen mit der eines erfindungsgemäßen DNA-Moleküls übereinstimmt. Hat man Gene identifiziert und isoliert, die mit den erfindungsgemäßen DNA-Sequenzen hybridisieren, ist eine Bestimmung der Sequenz und eine Analyse der Eigenschaften der von dieser Sequenz codierten Proteine erforderlich.

Die mit den erfindungsgemäßen DNA-Molekülen hybridisierenden Moleküle umfassen auch Fragmente, Derivate und allelische Varianten der oben beschriebenen DNA-Moleküle, die eines der oben beschriebenen Proteine codieren. Unter Fragmenten werden dabei Teile der DNA-Moleküle verstanden, die lang genug sind, um eines der beschriebenen Proteine zu codieren. Der Ausdruck Derivat bedeutet in diesem Zusammenhang, daß die DNA-Sequenzen dieser Moleküle sich von den Sequenzen der oben beschriebenen DNA-Moleküle an einer oder mehreren Positionen unterscheiden und einen hohen Grad an Homologie zu diesen DNA-Sequenzen aufweisen. Homologie bedeutet dabei eine Sequenzidentität von mindestens 40 %, insbesondere eine Identität von mindestens 60 %, vorzugsweise über 80 % und besonders bevorzugt über 90 %. Die Abweichungen zu den oben beschriebenen DNA-Molekülen können dabei durch Deletion, Substitution, Insertion oder Rekombination entstanden sein. Homologie bedeutet ferner, daß funktionelle und/oder strukturelle Äquivalenz zwischen den betreffenden DNA-Molekülen oder den durch sie codierten Proteinen, besteht. Bei den DNA-Molekülen, die homolog zu den oben beschriebenen DNA-Molekülen sind und Derivate dieser DNA-Moleküle darstellen, handelt es sich in der Regel um Variationen dieser DNA-Moleküle, die Modifikationen darstellen, die dieselbe biologische Funktion ausüben. Es kann sich dabei sowohl um natürlicherweise auftretende Variationen handeln, beispielsweise um Sequenzen aus anderen Organismen, oder um Mutationen, wobei diese Mutationen auf natürliche Weise aufgetreten sein können oder durch gezielte Mutagenese eingeführt wurden. Ferner kann es sich bei den Variationen um synthetisch hergestellte Sequenzen handeln. Bei den allelischen Varianten kann es sich sowohl um natürlich auftretende Varianten handeln, als auch um synthetisch hergestellte oder durch rekombinante DNA-Techniken erzeugte Varianten.

Die von den verschiedenen Varianten der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle codierten Proteine weisen bestimmte gemeinsame Charakteristika auf. Dazu können z.B. Enzymaktivität, Molekulargewicht, immunologische Reaktivität, Konformation etc. gehören, sowie physikalische Eigenschaften wie z.B. das Laufverhalten in Gelelektrophoresen, chromatographisces Verhalten, Sedimentationskoeffizienten, Löslichkeit, spektroskopische Eigenschaften, Stabilität; pH-Optimum, Temperatur-Optimum etc.

Wichtige Charakteristika einer Stärkesynthase sind: i) ihre Lokalisation im Stroma der Plastiden pflanzlicher Zellen; ii) ihre Fähigkeit zur Synthese linearer  $\alpha$ -1,4-verknüpfter Polyglucane unter Verwendung von ADP-Glucose als Substrat. Diese Aktivität kann wie in Denyer und Smith (Planta 186 (1992), 606-617) und in den Beispielen beschrieben bestimmt werden.

Die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle können prinzipiell aus jedem Organismus stammen, der die beschriebenen Proteine exprimiert, vorzugsweise aus Pflanzen, insbesondere aus stärkesynthetisierenden bzw. stärkespeichernden Pflanzen. Diese können sowohl monokotyle oder auch dikotyle Pflanzen sein. Besonders bevorzugt sind dabei z.B. Getreidearten (wie Gerste, Roggen, Hafer, Weizen etc.), Mais, Reis, Erbse, Maniok, Kartoffel usw.



Ferner betrifft die Erfindung Vektoren, insbesondere Plasmide, Cosmide, Viren, Bacteriophagen und andere in der Gentechnik gängige Vektoren, die die oben beschriebenen erfindungsgemäßen DNA-Moleküle enthalten.

In einer bevorzugten Ausführungsform sind die in den Vektoren enthaltenen DNA-Moleküle verknüpft mit DNA-Elementen, die die Transkription und Synthese einer translatierbaren RNA in prokaryontischen oder eukaryontischen Zellen gewährleisten.

Die Expression der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle in prokaryontischen Zellen, beispielsweise in Escherichia coli, ist insofern interessant, als daß auf diese Weise eine genauere Charakterisierung der enzymatischen Aktivitäten dieser Enzyme, für die diese Moleküle codieren, ermöglicht wird. Es ist insbesondere möglich, das Produkt, das von den entsprechenden Enzymen in Abwesenheit anderer, in der pflanzlichen Zelle an der Stärkesynthese beteiligter Enzyme synthetisiert wird, zu charakterisieren. Dies läßt Rückschlüsse zu auf die Funktion, die das entsprechende Protein bei der Stärkesynthese in der Pflanzenzelle ausübt.

Darüber hinaus ist es möglich, mittels gängiger molekularbiologischer Techniken (siehe z.B. Sambrook et al., 1989,
Molecular Cloning, A Laboratory Manual, 2. Aufl. Cold Spring
Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY) verschiedenartige Mutationen in die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle
einzuführen, wodurch es zur Synthese von Proteinen mit eventuell veränderten biologischen Eigenschaften kommt. Hierbei
ist zum einen die Erzeugung von Deletionsmutanten möglich,
bei denen durch fortschreitende Deletionen vom 5'- oder vom
3'- Ende der codierenden DNA-Sequenz DNA-Moleküle erzeugt
werden, die zur Synthese entsprechend verkürzter Proteine
führen. Durch derartige Deletionen am 5'-Ende der DNA-Sequenz ist es beispielsweise möglich, Aminosäuresequenzen zu
identifizieren, die für die Translokation des Enzyms in die
Plastiden verantwortlich sind (Transitpeptide). Dies erlaubt

es, gezielt Enzyme herzustellen, die durch Entfernen der entsprechenden Sequenzen nicht mehr in den Plastiden, sondern im Cytosol lokalisiert sind, oder aufgrund der Addition von andereren Signalsequenzen in anderen Kompartimenten lokalisiert sind.

Andererseits ist auch die Einführung von Punktmutationen denkbar an Positionen, bei denen eine Veränderung der Aminosäuresequenz einen Einfluß beispielweise auf die Enzymaktivität oder die Regulierung des Enzyms hat. Auf diese Weise können z.B. Mutanten hergestellt werden, die einen veränderten Km-Wert besitzen oder nicht mehr den normalerweise in der Zelle vorliegenden Regulationsmechanismen über allosterische Regulation oder kovalente Modifizierung unterliegen. Des weiteren können Mutanten hergestellt werden, die eine veränderte Substrat- oder Produktspezifität aufweisen, wie z.B. Mutanten, die als Substrat ADP-Glucose-6-Phosphat anstatt ADP-Glucose verwenden. Weiterhin können Mutanten hergestellt werden, die ein verändertes Aktivitäts-Temperatur-Profil aufweisen.

Für die gentechnische Manipulation in prokaryontischen Zellen können die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle oder Teile dieser Moleküle in Plasmide eingebracht werden, die eine Mutagenese oder eine Sequenzveränderung durch Rekombination von DNA-Sequenzen erlauben. Mit Hilfe von Standardverfahren (vgl. Sambrook et al., 1989, Molecular Cloning: A laboratory manual, 2. Aufl., Cold Spring Harbor Laboratory Press, NY, USA) können Basenaustausche vorgenommen oder natürliche oder synthetische Sequenzen hinzugefügt werden. Für die Verbindung der DNA-Fragmente untereinander können an die Fragmente Adaptoren oder linker angesetzt werden. Ferner können Manipulationen, die passende Restriktionsschnittstellen zur Verfügung stellen oder die überflüssige DNA oder Restriktionsschnittstellen entfernen, eingesetzt werden. Wo Insertionen, Deletionen oder Substitutionen in Frage kommen, können in vitro-Mutagenese, "primer repair", Restriktion oder Ligation verwendet werden. Als Analysemethode werden im allgemeinen



eine Sequenzanalyse, eine Restriktionsanalyse und weitere biochemisch-molekularbiologische Methoden durchgeführt.

In einer weiteren Ausführungsform betrifft die Erfindung Wirtszellen, insbesondere prokaryontische oder eukaryontische Zellen, die ein oben beschriebenes erfindungsgemäßes DNA-Molekül oder einen erfindungsgemäßen Vektor enthalten. Dabei handelt es sich vorzugsweise um bakterielle Zellen oder pflanzliche Zellen.

Gegenstand der Erfindung sind ferner die Proteine, die durch die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle codiert werden, sowie Verfahren zu deren Herstellung, wobei eine erfindungsgemäße Wirtszelle unter Bedingungen kultiviert wird, die die Synthese des Proteins erlauben, und das Protein aus den kultivierten Zellen und/oder dem Kulturmedium isoliert wird.

Es wurde nun gefunden, daß es durch die Bereitstellung der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle möglich ist, mit Hilfe gentechnischer Methoden in den Stärkemetabolismus von Pflanzen einzugreifen, wie es bisher nicht möglich war, und ihn dahingehend zu verändern, daß es zur Synthese einer Stärke kommt, die in ihren physikalisch-chemischen Eigenschaften, insbesondere dem Amylose/Amylopektin-Verhältnis, dem Verzweigungsgrad, der durchschnittlichen Kettenlänge, dem Phosphatgehalt, der Verkleisterung, der Stärkekorngröße und/oder der Stärkekornform im Vergleich zu in Wildtyp-Pflanzen synthetisierter Stärke verändert ist. Lösliche Stärkesynthasen spielen beispielsweise eine zentrale Rolle bei der Regulation der Syntheserate der Stärke. Daher ist durch eine Erhöhung der Aktivität dieser Enzyme oder durch die Bereitstellung von Mutanten, die nicht mehr den zelleigenen Reguunterschiedliche unterliegen und/oder lationsmechanismen Temperaturabhängigkeiten in bezug auf ihre Aktivität besiteine Ertragssteigerung in entsprechend gentechnisch veränderten Pflanzen möglich. Die wirtschaftliche Bedeutung der Möglichkeit des Eingriffs in die Stärkesynthese allein bei Kartoffelpflanzen ist offensichtlich: Die Kartoffel ist beispielsweise in Europa neben Mais und Weizen eine der wichtigsten Pflanzen zur Stärkegewinnung. Ca. 20 % der in Europa jährlich produzierten Stärke wird aus Kartoffeln gewonnen. Ferner weist Kartoffelstärke im Vergleich zu Stärke aus Mais und Weizen einige vorteilhafte Eigenschaften auf, beispielsweise einen niedrigen Protein- und Lipidgehalt sowie verhältnismäßig große Stärkekörner, Phosphatgehalt, weshalb sie, falls dies möglich ist, vorzugsweise verwendet wird.

Möglich ist somit die Expression der erfindungsgemäßen DNAMoleküle in pflanzlichen Zellen, um die Aktivität einer oder
mehrerer Stärkesynthasen zu erhöhen. Ferner ist es möglich,
die erfindungsgemäßen DNA-Moleküle nach dem Fachmann bekannten Methoden zu modifizieren, um Stärkesynthasen zu erhalten, die nicht mehr den zelleigenen Regulationsmechanismen
unterliegen, bzw. veränderte Temperaturabhängigkeiten oder
Substrat- bzw. Produktspezifitäten aufweisen.

Es besteht grundsätzlich die Möglichkeit, daß das synthetisierte Protein in jedem beliebigen Kompartiment der pflanzlichen Zelle lokalisiert sein kann. Um die Lokalisation in einem bestimmten Kompartiment zu erreichen, muß die die Lokalisation in Plastiden gewährleistende Sequenz deletiert werden und die verbleibende codierende Region gegebenenfalls mit DNA-Sequenzen verknüpft werden, die die Lokalisierung in dem jeweiligen Kompartiment gewährleisten. Derartige Sequenzen sind bekannt (Siehe beispielsweise Braun et al., 1992, EMBO J. 11:3219-3227; Wolter et al., 1988, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85:846-850; Sonnewald et al., 1991, Plant J. 1:95-106).

Die vorliegende Erfindung betrifft somit auch transgene Pflanzenzellen, die ein erfindungsgemäßes DNA-Molekül enthalten, wobei dieses mit regulatorischen DNA-Elementen verknüpft ist, die die Transkription in pflanzlichen Zellen ge-



währleisten, insbesondere mit einem Promotor, der in bezug auf das DNA-Molekül heterolog ist.

Die transgenen Pflanzenzellen können nach dem Fachmann bekannten Techniken zu ganzen Pflanzen regeneriert werden. Die durch Regeneration der erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen erhältlichen Pflanzen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Ferner sind Gegenstand der Efindung Pflanzen, die die obenbeschriebenen transgenen Pflanzenzellen enthalten. Bei den transgenen Pflanzen kann es sich prinzipiell um Pflanzen jeder beliebigen Pflanzenspezies handeln, d.h. sowohl monokotyle als auch dikotyle Pflanzen. Bevorzugt handelt es sich um Nutzpflanzen, wie z.B. Getreidearten (Roggen, Gerste Hafer, Weizen etc.), Reis, Mais, Erbse, Maniok oder Kartoffel.

Die Erfindung betrifft ebenfalls Vermehrungsmaterial der erfindungsgemäßen Pflanzen, beispielsweise Früchte, Samen, Knollen, Stecklinge etc.

Die erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen und Pflanzen synthetisieren aufgrund der Expression bzw. zusätzlichen Expression eines erfindungsgemäßen DNA-Moleküls eine Stärke, die im Vergleich zu Stärke aus Wildtyp-Pflanzen, d.h. nichttransformierten Pflanzen, modifiziert ist, insbesondere im Hinblick auf die Viskosität wäßriger Lösungen dieser Stärke und/oder den Phosphatgehalt.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit auch die aus den erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen und Pflanzen erhältliche Stärke.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind transgene Pflanzenzellen, in denen die Aktivität eines erfindungsgemäßen Proteins verringert ist im Vergleich zu nicht-transformierten Pflanzen. Es wurde gefunden, daß es in Pflanzenzellen mit einer verringerten Aktivität eines erfindungsgemäßen Proteins zur Synthese einer Stärke mit veränderten chemischen und/oder physikalischen Eigenschaften kommt verglichen mit Stärke aus Wildtyp-Pflanzenzellen.

Die Herstellung von Pflanzenzellen mit einer verringerten Aktivität eines erfindungsgemäßen Proteins kann beispielsweise unter Verwendung der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle erreicht werden. Möglich sind hierbei die Expression einer entsprechenden antisense-RNA, einer sense-RNA zur Erzielung eines Cosuppressionseffektes oder die Expression eines entsprechend konstruierten Ribozyms, das spezifisch Transkripte spaltet, die eines der erfindungsgemäßen Proteine codieren. Vorzugsweise wird zur Reduzierung der Aktivität eines erfindungsgemäßen Proteins in pflanzlichen Zellen eine antisense-RNA exprimiert.

Hierzu kann zum einen ein DNA-Molekül verwendet werden, das die gesamte für ein erfindungsgemäßes Protein codierende Sequenz einschließlich eventuell vorhandener flankierender Sequenzen umfaßt, als auch DNA-Moleküle, die nur Teile der codierenden Sequenz umfassen, wobei diese Teile lang genug sein müssen, um in den Zellen einen antisense-Effekt zu bewirken. Es können im allgemeinen Sequenzen bis zu einer Mindestlänge von 15 bp, vorzugsweise einer Länge von 100-500 bp, für eine effiziente antisense-Inhibition insbesondere Sequenzen mit einer Länge über 500 bp verwendet werden. In der Regel werden DNA-Moleküle verwendet, die kürzer als 5000 bp, vorzugsweise Sequenzen, die kürzer als 2500 bp sind. Bevorzugt werden DNA-Moleküle verwendet, die homolog in bezug auf die zu transformierende Pflanzenspezies sind.

Möglich ist auch die Verwendung von DNA-Sequenzen, die einen hohen Grad an Homologie zu den Sequenzen der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle aufweisen, aber nicht vollkommen identisch sind. Die minimale Homologie sollte größer als ca. 65 % sein. Die Verwendung von Sequenzen mit Homologien zwischen 95 und 100 % ist zu bevorzugen.

Die erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen können nach dem Fachmann bekannten Techniken zu ganzen Pflanzen regeneriert werden. Gegenstand der Erfindung sind somit auch Pflanzen, die die erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen enthalten. Bei diesen Pflanzen kann es sich prinzipiell



um Pflanzen jeder beliebigen Pflanzenspezies handeln, d.h. sowohl monokotyle als auch dikotyle Pflanzen. Vorzugsweise handelt es sich um Nutzpflanzen, insbesondere stärkespeichernde Pflanzen, wie z.B. Getreidearten (Roggen, Gerste, Hafer, Weizen, etc.), Reis, Mais, Erbse, Maniok oder Kartoffel. Die Erfindung betrifft ebenfalls Vermehrungsmaterial der erfindungsgemäßen Pflanzen, wie z.B. Früchte, Samen, Knollen, Stecklinge etc.

Die erfindungsgemäßen transgenen Pflanzenzellen und Pflanzen synthetisieren aufgrund der Verringerung der Aktivität eines der erfindungsgemäßen Proteine eine Stärke, die im Vergleich zu Stärke aus nicht-transformierten Pflanzenzellen bzw. Pflanzen veränderte chemische und/oder physikalische Eigenschaften aufweisen. Diese Stärke zeigt beispielsweise eine veränderte Viskosität ihrer wäßrigen Lösungen und/oder einen veränderten Phosphatgehalt.

Gegenstand der Erfindung ist somit auch die aus den vorgehend beschriebenen transgenen Pflanzenzellen und Pflanzen erhältliche Stärke.

Die erfindungsgemäßen Stärken können nach dem Fachmann bekannten Verfahren modifiziert werden und eignen sich in unmodifizierter oder modifizierter Form für verschiedene Verwendungen im Nahrungsmittel- oder Nicht-Nahrungsmittelbereich.

Die Einsatzmöglichkeit der Stärke läßt sich grundsätzlich in zwei große Bereiche unterteilen. Der eine Bereich umfaßt die Hydrolyseprodukte der Stärke, hauptsächlich Glucose und Glucanbausteine, die über enzymatische oder chemische Verfahren erhalten werden. Sie dienen als Ausgangsstoff für weitere chemische Modifikationen und Prozesse, wie Fermentation. Von Bedeutung kann hier die Einfachheit und kostengünstige Ausführung eines Hydrolyseverfahrens sein, wie es gegenwärtig im wesentlichen enzymatisch unter Verwendung von

Amyloglucosidase verläuft. Vorstellbar wäre eine Kosteneinsparung durch einen geringeren Einsatz von Enzymen. Eine Strukturveränderung der Stärke, z.B. Oberflächenvergrößerung des Korns, leichtere Verdaulichkeit durch geringeren Verzweigungsgrad oder eine sterische Struktur, die die Zugänglichkeit für die eingesetzten Enzyme begrenzt, könnte dies bewirken.

Der andere Bereich, in dem die Stärke wegen ihrer polymeren Struktur als sogenannte native Stärke verwendet wird, gliedert sich in zwei weitere Einsatzgebiete:

### 1. Nahrungsmittelindustrie

Stärke ist ein klassischer Zusatzstoff für viele Nahrungsmittel, bei denen sie im wesentlichen die Funktion des Bindens von wäßrigen Zusatzstoffen übernimmt bzw. eine Erhöhung der Viskosität oder aber eine erhöhte Gelbildung hervorruft. Wichtige Eigenschaftsmerkmale sind das Fließ- und Sorptionsverhalten, die Quell- und Verkleisterungstemperatur, die Viskosität und Dickungsleistung, die Löslichkeit der Stärke, die Transparenz und Kleisterstruktur, die Hitze-, Scher- und Säurestabilität, die Neigung zur Retrogradation, die Fähigkeit zur Filmbildung, die Gefrier/Taustabilität, die Verdaulichkeit sowie die Fähigkeit zur Komplexbildung mit z.B. anorganischen oder organischen Ionen.

### 2. Nicht-Nahrungmittelindustrie

In diesem großen Bereich wird Stärke als Hilfsstoff für unterschiedliche Herstellungsprozesse bzw. als Zusatzstoff in technischen Produkten eingesetzt. Bei der Verwendung von Stärke als Hilfsstoff ist hier insbesondere die Papier- und Pappeindustrie zu nennen. Stärke dient dabei in erster Linie zur Retardation (Zurückhaltung von Feststoffen), der Abbindung von Füllstoff- und Feinstoffteilchen, als Festigungsstoff und zur Entwässerung. Darüber hinaus werden die günstigen Eigenschaften der Stärke in bezug auf die Steifigkeit, die Härte, den Klang, den Griff, den Glanz, die



Glätte, die Spaltfestigkeit sowie die Oberflächen ausgenutzt.

## 2.1 Papier- und Pappeindustrie

Innerhalb des Papierherstellungsprozesses sind vier Anwendungsbereiche, nämlich Oberfläche, Strich, Masse und Sprühen, zu unterscheiden.

Die Anforderungen an die Stärke in bezug auf die Oberflächenbehandlung sind im wesentlichen ein hoher Weißegrad, eine angepaßte Viskosität, eine hohe Viskositätsstabilität, eine gute Filmbildung sowie eine geringe Staubbildung. Bei der Verwendung im Strich spielt der Feststoffgehalt, eine angepaßte Viskosität, ein hohes Bindevermögen sowie eine hohe Pigmentaffinität eine wichtige Rolle. Als Zusatz zur Masse ist eine rasche, gleichmäßige, verlustfreie Verteilung, eine hohe mechanische Stabilität und eine vollständige Zurückhaltung im Papierfließ von Bedeutung. Beim Einsatz der Stärke im Sprühbereich sind ebenfalls ein angepaßter Feststoffgehalt, hohe Viskosität sowie ein hohes Bindevermögen von Bedeutung.

### 2.2 Klebstoffindustrie

Ein großer Einsatzbereich der Stärken besteht in der Klebstoffindustrie, wo man die Einsatzmöglichkeiten in vier Teilbereiche gliedert: die Verwendung als reinem Stärkeleim, die Verwendung bei mit speziellen Chemikalien aufbereiteten Stärkeleimen, die Verwendung von Stärke als Zusatz zu synthetischen Harzen und Polymerdispersionen sowie die Verwendung von Stärken als Streckmittel für synthetische Klebstoffe. 90 % der Klebstoffe auf Stärkebasis werden in den Bereichen Wellpappenherstellung, Herstellung von Papiersäcken, Beuteln und Tüten, Herstellung von Verbundmaterialien für Papier und Aluminium, Herstellung von Kartonagen und Wiederbefeuchtungsleim für Briefumschläge, Briefmarken usw. eingesetzt.

### 2.3 Textil- und Textilpflegemittelindustrie

Ein großes Einsatzfeld für Stärken als Hilfmittel und Zusatzstoff ist der Bereich Herstellung von Textilien und Textilpflegemitteln. Innerhalb der Textilindustrie sind die folgenden vier Einsatzbereiche zu unterscheiden: Der Einsatz der Stärke als Schlichtmittel, d.h. als Hilfstoff zur Glättung und Stärkung des Klettverhaltens zum Schutz gegen die beim Weben angreifenden Zugkräfte sowie zur Erhöhung der Abriebfestigkeit beim Weben, Stärke als Mittel zur Textilaufrüstung vor allem nach qualitätsverschlechternden Vorbehandlungen, wie Bleichen, Färben usw., Stärke als Verdickungsmittel bei der Herstellung von Farbpasten zur Verhinderung von Farbstoffdiffusionen sowie Stärke als Zusatz zu Kettungsmitteln für Nähgarne.

#### 2.4 Baustoffindustrie

Der vierte Einsatzbereich ist die Verwendung der Stärken als Zusatz bei Baustoffen. Ein Beispiel ist die Herstellung von Gipskartonplatten, bei der die im Gipsbrei vermischte Stärke mit dem Wasser verkleistert, an die Oberfläche der Gipsplatte diffundiert und dort den Karton an die Platte bindet. Weitere Einsatzbereiche sind die Beimischung zu Putz- und Mineralfasern. Bei Transportbeton werden Stärkeprodukte zur Verzögerung der Abbindung eingesetzt.

### 2.5 Bodenstabilisation

Ein weiterer Markt für Stärke bietet sich bei der Herstellung von Mitteln zur Bodenstabilisation an, die bei künstlichen Erdbewegungen zum temporären Schutz der Bodenpartikel gegenüber Wasser eingesetzt werden. Kombinationsprodukte aus Stärke und Polymeremulsionen sind nach heutiger Kenntnis in ihrer Erosions- und verkrustungsmindernden Wirkung den bisher eingesetzten Produkten gleichzusetzen, liegen preislich aber deutlich unter diesen.



## 2.6 Einsatz bei Pflanzenschutz- und Düngemitteln

Ein Einsatzbereich liegt bei der Verwendung der Stärke in Pflanzenschutzmitteln zur Veränderung der spezifischen Eigenschaften der Präparate. So werden Stärken zur Verbesserung der Benetzung von Pflanzenschutz- und Düngemitteln, zur dosierten Freigabe der Wirkstoffe, zur Umwandlung flüssiger, flüchtiger und/oder übelriechender Wirkstoffe in mikrokristalline, stabile, formbare Substanzen, zur Mischung inkompatibler Verbindungen und zur Verlängerung der Wirkdauer durch Verminderung der Zersetzung eingesetzt.

## 2.7 Pharmaka, Medizin und Kosmetikindustrie

Ein weiteres Einsatzgebiet besteht im Bereich der Pharmaka, Medizin und Kosmetikindustrie. In der pharmazeutischen Industrie werden Stärken als Bindemittel für Tabletten oder zur Bindemittelverdünnung in Kapseln eingesetzt. Weiterhin dienen Stärken als Tablettensprengmittel, da sie nach dem Schlucken Flüssigkeit absorbieren und nach kurzer Zeit soweit quellen, daß der Wirkstoff freigesetzt wird. Medizinische Gleit- und Wundpuder basieren aus qualitativen Gründen auf Stärke. Im Bereich der Kosmetik werden Stärken beispielsweise als Träger von Puderzusatzstoffen, wie Düften und Salicylsäure eingesetzt. Ein relativ großer Anwendungsbereich für Stärke liegt bei Zahnpasta.

## 2.8 Stärkezusatz zu Kohle und Brikett

Einen Einsatzbereich bietet die Stärke als Zusatzstoff zu Kohle und Brikett. Kohle kann mit einem Stärkezusatz quantitativ hochwertig agglomeriert bzw. brikettiert werden, wodurch ein frühzeitiges Zerfallen der Briketts verhindert wird. Der Stärkezusatz liegt bei Grillkohle zwischen 4 und 6%, bei kalorierter Kohle zwischen 0,1 und 0,5%. Des weiteren gewinnen Stärken als Bindemittel an Bedeutung, da durch ihren Zusatz zu Kohle und Brikett der Ausstoß schädlicher Stoffe deutlich vermindert werden kann.

## 2.9 Erz- und Kohleschlammaufbereitung

Die Stärke kann ferner bei der Erz- und Kohleschlammaufbereitung als Flockungsmittel eingesetzt werden.

### 2.10 Gießereihilfsstoff

Ein weiterer Einsatzbereich besteht als Zusatz zu Gießereihilfsstoffen. Bei verschiedenen Gußverfahren werden Kerne
benötigt, die aus Bindemittel-versetzten Sänden hergestellt
werden. Als Bindemittel wird heute überwiegend Bentonit eingesetzt, das mit modifizierten Stärken, meist Quellstärken,
versetzt ist.

Zweck des Stärkezusatzes ist die Erhöhung der Fließfestigkeit sowie die Verbesserung der Bindefestigkeit. Darüber hinaus können die Quellstärken weitere produktionstechnische Anforderungen, wie im kalten Wasser dispergierbar, rehydratisierbar, gut in Sand mischbar und hohes Wasserbindungsvermögen, aufweisen.

### 2.11 Einsatz in der Kautschukindustrie

In der Kautschukindustrie kann die Stärke zur Verbesserung der technischen und optischen Qualität eingesetzt werden. Gründe sind dabei die Verbesserung des Oberflächenglanzes, die Verbesserung des Griffs und des Aussehens, dafür wird Stärke vor der Kaltvulkanisation auf die klebrigen gummierten Flächen von Kautschukstoffen gestreut, sowie die Verbesserung der Bedruckbarkeit des Kautschuks.

## 2.12 Herstellung von Lederersatzstoffen

Eine weitere Absatzmöglichkeit der modifizierten Stärken besteht bei der Herstellung von Lederersatzstoffen.

### 2.13 Stärke in synthetischen Polymeren

Auf dem Kunststoffsektor zeichnen sich folgende Einsatzgebiete ab: die Einbindung von Stärkefolgeprodukten in den Verarbeitungsprozess (Stärke ist nur Füllstoff, es besteht keine direkte Bindung zwischen synthetischem Polymer und Stärke) oder alternativ die Einbindung von Stärkefolgepro-

dukten in die Herstellung von Polymeren (Stärke und Polymer gehen eine feste Bindung ein).

Die Verwendung der Stärken als reinem Füllstoff ist verglichen mit den anderen Stoffen wie Talkum nicht wettbewerbsfähig. Anders sieht es aus, wenn die spezifischen Stärkeeigenschaften zum Tragen kommen und hierdurch das schaftsprofil der Endprodukte deutlich verändert wird. Ein Beispiel hierfür ist die Anwendung von Stärkeprodukten bei der Verarbeitung von Thermoplasten, wie Polyäthylen. Hierbei werden die Stärke und das synthetische Polymer durch Koexpression im Verhältnis von 1 : 1 zu einem 'master batch' kombiniert, aus dem mit granuliertem Polyäthylen unter Anwendung herkömmlicher Verfahrenstechniken diverse Produkte hergestellt werden. Durch die Einbindung von Stärke in Polyäthylenfolien kann eine erhöhte Stoffdurchlässigkeit bei Hohlkörpern, eine verbesserte Wasserdampfdurchlässigkeit, ein verbessertes Antistatikverhalten, ein verbessertes Antiblockverhalten sowie eine verbesserte Bedruckbarkeit mit wäßrigen Farben erreicht werden. Gegenwärtige Nachteile betreffen die ungenügende Transparenz, die verringerte Zugfestigkeit sowie eine verringerte Dehnbarkeit.

Eine andere Möglichkeit ist die Anwendung der Stärke in Polyurethanschäumen. Mit der Adaption der Stärkederivate sowie durch die verfahrenstechnische Optimierung ist es möglich, die Reaktion zwischen synthetischen Polymeren und den Hydroxygruppen der Stärken gezielt zu steuern. Das Ergebnis sind Polyurethanfolien, die durch die Anwendung von Stärke folgende Eigenschaftsprofile erhalten: eine Verringerung des Wärmeausdehnungskoeffizienten, Verringerung des Schrumpfverhaltens, Verbesserung des Druck/Spannungsverhaltens, Zunahme der Wasserdampfdurchlässigkeit ohne Veränderung der Wasseraufnahme, Verringerung der Entflammbarkeit und der Aufrißdichte, kein Abtropfen brennbarer Teile, Halogenfreiheit und verminderte Alterung. Nachteile, die gegenwärtig noch vorhanden sind, sind verringerte Druckfestigkeit sowie eine verringerte Schlagfestigkeit.

Die Produktentwicklung beschränkt sich inzwischen nicht mehr nur auf Folien. Auch feste Kunststoffprodukte, wie Töpfe, Platten und Schalen, sind mit einem Stärkegehalt von über 50 % herzustellen. Des weiteren sind Stärke/ Polymermischungen günstig zu beurteilen, da sie eine sehr viel höhere biologische Abbaubarkeit aufweisen.

Außerordentliche Bedeutung haben weiterhin auf Grund ihres extremen Wasserbindungsvermögen Stärkepfropfpolymerisate gewonnen. Dies sind Produkte mit einem Rückgrat aus Stärke und einer nach dem Prinzip des Radikalkettenmechanismus aufgepfropften Seitengitters eines synthetischen Monomers. Die heute verfügbaren Stärkepfropfpolymerisate zeichnen sich durch ein besseres Binde- und Rückhaltevermögen von bis zu 1000 g Wasser pro g Stärke bei hoher Viskosität aus. Die Anwendungsbereiche für diese Superabsorber haben sich in den letzten Jahren stark ausgeweitet und liegen im Hygienebereich mit Produkten Windeln und Unterlagen sowie im landwirtschaftlichen Sektor, z.B. bei Saatgutpillierungen.

Entscheidend für den Einsatz der neuen, gentechnisch veränderten Stärken sind zum einen die Struktur, Wassergehalt, Proteingehalt, Lipidgehalt, Fasergehalt, Asche/Phosphatgehalt, Amylose/Amylopektinverhältnis, Molmassenverteilung, Verzweigungsgrad, Korngröße und -form sowie Kristallisation, zum anderen auch die Eigenschaften, die in folgende Merkmale münden: Fließ- und Sorptionsverhalten, Verkleisterungstemperatur, Viskosität, Dickungsleistung, Löslichkeit, Kleisterstruktur, Transparenz, Hitze-, Scher- und Säurestabilität, Retrogradationsneigung, Gelbildung, Gefrier/Taustabilität, Komplexbildung, Jodbindung, Filmbildung, Klebekraft, Enzymstabilität, Verdaulichkeit und Reaktivität.

Die Erzeugung modifizierter Stärken mittels gentechnischer Eingriffe in einer transgenen Pflanze kann zum einen die Eigenschaften der aus der Pflanze gewonnenen Stärke dahingehend verändern, daß weitere Modifikationen mittels chemischer oder physikalischer Verfahren nicht mehr notwendig erscheinen. Zum anderen können die durch gentechnische Ver-



fahren veränderte Stärken weiteren chemischen Modifikationen unterworfen werden, was zu weiteren Verbesserungen der Qualität für bestimmte der oben beschriebenen Einsatzgebiete führt. Diese chemischen Modifikationen sind grundsätzlich bekannt. Insbesondere handelt es sich dabei um Modifikationen durch

- Hitzebehandlung,
- Säurebehandlung,
- Oxidation und
- Veresterungen,

welche zur Entstehung von Phosphat-, Nitrat-, Sulfat-, Xanthat-, Acetat- und Citratstärken führen. Weitere organische Säuren können ebenfalls zur Veresterung eingesetzt werden:

- Erzeugung von Stärkeethern Stärke-Alkylether, O-Allylether, Hydroxylalkylether, O-Carboxylmethylether, N-haltige Stärkeether, P-haltige Stärkeether, S-haltige Stärkeether
- Erzeugung von vernetzten Stärken
- Erzeugung von Stärke-Pfropf-Polymerisaten

Zur Expression der erfindungsgemäßen DNA-Moleküle in senseoder antisense-Orientierung in pflanzlichen Zellen werden diese mit regulatorischen DNA-Elementen verknüpft, die die Transkription in pflanzlichen Zellen gewährleisten. Hierzu zählen insbesondere Promotoren.

Der Promotor kann dabei so gewählt sein, daß die Expression konstitutiv erfolgt oder nur in einem bestimmten Gewebe, zu einem bestimmten Zeitpunkt der Pflanzenentwicklung oder zu einem durch äußere Einflüsse determinierten Zeitpunkt. In Bezug auf die Pflanze kann der Promotor homolog oder hetero-

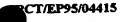
log sein. Sinnvolle Promotoren sind z.B. der Promotor der 35S RNA des Cauliflower Mosaic Virus für eine konstitutive Expression, der Patatingen-Promotor B33 (Rocha-Sosa et al., EMBO J. 8 (1989), 23-29) für eine knollenspezifische Expression in Kartoffeln oder ein Promotor, der eine Expression lediglich in photosynthetisch aktiven Geweben sicherstellt, z.B. der ST-LS1-Promotor (Stockhaus et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84 (1987), 7943-7947; Stockhaus et al., EMBO J. 8 (1989), 2445-2451) oder für eine endosperm-spezifische Expression der HMG-Promotor aus Weizen oder Promotoren von Zein-Genen aus Mais.

Ferner kann eine Terminationssequenz vorhanden sein, die der korrekten Beendigung der Transkription dient sowie der Addition eines Poly-A-Schwanzes an das Transkript, dem eine Funktion bei der Stabilisierung der Transkripte beigemessen wird. Derartige Elemente sind in der Literatur beschrieben (vgl. Gielen et al., EMBO J. 8 (1989), 23-29) und sind beliebig austauschbar.

Prinzipiell ist es erfindungsgemäß möglich, Pflanzen herzustellen, bei denen nur die Aktivität einer Isoform der SSS bzw. der GBSS II verändert ist, als auch Pflanzen, bei denen gleichzeitig die Aktivitäten mehrerer Stärkesynthaseformen verändert sind. Dabei sind alle Kombinationen und Permutationen denkbar.

Durch die Veränderung der Aktivitäten einer oder mehrerer Isoformen der Stärkesynthasen in Pflanzen kommt es zur Synthese einer in ihrer Struktur veränderten Stärke.

Durch die Steigerung der Aktivität einer oder mehrerer Isoformen der Stärkesynthasen in den Zellen der stärkespeichernden Gewebe transformierter Pflanzen wie z.B. in der
Knolle bei der Kartoffel oder in dem Endosperm von Mais oder
Weizen kann es darüber hinaus zu einer Ertragssteigerung
kommen.



Da die GBSS I aus Kartoffel codierende DNA-Sequenz bereits bekannt ist (Visser et al., Plant Sci. 64 (1989), 185-192), stehen somit für alle bisher in Kartoffel identifizierten Stärkesynthasen codierende DNA-Sequenzen zur Verfügung. Dies erlaubt nun sowohl die Identifizierung der Funktion der einzelnen Isoformen bei der Stärkebiosynthese, als auch die Herstellung gentechnisch veränderter Pflanzen, bei denen die Aktivitäten eines oder mehrerer dieser Enzyme verändert sind. Dies ermöglicht die Synthese einer Stärke mit veränderter Struktur und somit veränderten physikalisch-chemischen Eigenschaften in derartig manipulierten Pflanzen.

Die erfindungsgemäßen DNA-moleküle können daher auch dazu verwendet werden, Pflanzen herzustellen, bei denen die Aktivität der benannten Stärkesynthasen erhöht oder verringert ist und gleichzeitig die Aktivitäten anderer, an der Stärkebiosynthese beteiligter Enzyme verändert sind. Es sind dabei alle möglichen Kombinationen denkbar. Beispielsweise können gemäß dem beschriebenen Verfahren DNA-Sequenzen, die SSS-Proteine oder GBSS II codieren, in Pflanzenzellen eingebracht werden, bei denen bereits die Synthese endogener GBSS I-Proteine aufgrund eines antisense-Effektes inhibiert ist (wie beschrieben in Visser et al., Mol. Gen. Genet. 225 (1991), 289-296) oder die Synthese des Verzweigungsenzyms inhibiert ist (wie beschrieben in WO92/14827).

Soll die Inhibierung der Synthese mehrerer Stärke-Synthasen in transformierten Pflanzen erreicht werden, so können DNA-Moleküle zur Transformation verwendet werden, die gleichzeitig mehrere, die entsprechenden Stärkesynthasen codierenden Regionen in antisense-Orientierung unter der Kontrolle eines geeigneten Promotors enthalten. Hierbei kann alternativ jede Sequenz unter der Kontrolle eines eigenen Promotors stehen, oder die Sequenzen können als Fusion von einem gemeinsamen Promotor transkribiert werden. Letztere Alternative wird in der Regel vorzuziehen sein, da in diesem Fall die Synthese der entsprechenden Proteine in etwa gleichem Maße inhibiert werden sollte.

Weiterhin ist die Konstruktion von DNA-Molekülen möglich, bei denen neben DNA-Sequenzen, die Stärke-Synthasen codieren, weitere DNA-Sequenzen, die andere Proteine, die an der Stärkesynthese oder -modifikation beteiligt sind, in antisense-Orienierung an einen geeigneten Promotor gekoppelt sind. Die Sequenzen können hierbei wiederum hintereinandergeschaltet sein und von einem gemeinsamen Promotor transkribiert werden. Für die Länge der einzelnen codierenden Regiodie in einem derartigen Konstrukt verwendet werden, gilt das, was oben bereits für die Herstellung von antisense-Konstrukten ausgeführt wurde. Eine obere Grenze die Anzahl der in einem derartigen DNA-Molekül von einem Promotor aus transkribierten antisense-Fragmente gibt nicht. Das entstehende Transkript sollte aber in der Regel eine Länge von 10 kb, vorzugsweise von 5 kb nicht schreiten.

Codierende Regionen, die in derartigen DNA-Molekülen in Kombination mit anderen codierenden Regionen in antisense-Orientierung hinter einem geeigneten Promotor lokalisiert sind, können aus DNA-Sequenzen stammen, die für folgende Proteine codieren: Stärkekorn-gebundene (GBSS I und II) und lösliche Stärkesynthasen (SSS I und II), Verzweigungsenzyme al., Mol. 230 (1991),Gen. Genet. (Koßmann et "Debranching"-Enzyme (R-Enzyme), Disproportionierungsenzyme (Takaha et al., J. Biol. Chem. 268 (1993), 1391-1396) und Stärkephosphorylasen. Dies ist nur eine beispielhafte Aufzählung. Auch die Verwendung anderer DNA-Sequenzen im Rahmen einer derartigen Kombination ist denkbar.

Mit Hilfe derartiger Konstrukte ist es möglich, in Pflanzenzellen, die mit diesen transformiert wurden, die Synthese mehrerer Enzyme gleichzeitig zu inhibieren.

Zur Vorbereitung der Einführung fremder Gene in höhere Pflanzen stehen eine große Anzahl von Clonierungsvektoren zur Verfügung, die ein R plikationssignal für *E. coli* und ein Markergen zur Selektion transformierter Bakterienzellen enthalten. Beispiele für derartige Vektoren sind pBR322, pUC-

. . .

. . .

Serien, M13mp-Serien, pACYC184 usw. Die gewünschte Sequenz kann an einer passenden Restriktionsschnittstelle in den Vektor eingeführt werden. Das erhaltene Plasmid wird für die Transformation von E.coli-Zellen verwendet. Transformierte E.coli-Zellen werden in einem geeigneten Medium gezüchtet, anschließend geerntet und lysiert. Das Plasmid wird wiedergewonnen. Als Analysemethode zur Charakterisierung der gewonnenen Plasmid-DNA werden im allgemeinen Restriktionsanalysen, Gelelektrophoresen und weitere biochemisch-molekularbiologische Methoden eingesetzt. Nach jeder Manipulation kann die Plasmid DNA gespalten und gewonnene DNA-Fragmente mit anderen DNA-Sequenzen verknüpft werden. Jede Plasmid-DNA-Sequenz kann in den gleichen oder anderen Plasmiden cloniert werden.

Für die Einführung von DNA in eine pflanzliche Wirtszelle stehen eine Vielzahl von Techniken zur Verfügung. Diese Techniken umfassen die Transformation pflanzlicher Zellen mit T-DNA unter Verwendung von Agrobacterium tumefaciens oder Agrobacterium rhizogenes als Transformationsmittel, die Fusion von Protoplasten, die Injektion, die Elektroporation von DNA, die Einbringung von DNA mittels der biolistischen Methode sowie weitere Möglichkeiten.

Bei der Injektion und Elektroporation von DNA in Pflanzenzellen werden an sich keine speziellen Anforderungen an die verwendeten Plasmide gestellt. Es können einfache Plasmide wie z.B. pUC-Derivate verwendet werden. Sollen aber aus derartig transformierten Zellen ganze Pflanzen regeneriert werden, ist die Anwesenheit eines selektierbaren Markergens notwendig.

Je nach Einführungsmethode gewünschter Gene in die Pflanzenzelle können weitere DNA-Sequenzen erforderlich sein. Werden z.B. für die Transformation der Pflanzenzelle das Ti- oder Ri-Plasmid verwendet, so muß mindestens die rechte Begrenzung, häufig jedoch die rechte und linke Begrenzung der Ti- und Ri-Plasmid T-DNA als Flankenbereich mit den einzuführenden Genen verbunden werden.

Werden für die Transformation Agrobakterien verwendet, muß die einzuführende DNA in spezielle Plasmide cloniert werden, und zwar entweder in einen intermediären Vektor oder in einen binären Vektor. Die intermediären Vektoren können aufgrund von Sequenzen, die homolog zu Sequenzen in der T-DNA sind, durch homologe Rekombination in das Ti- oder Ri-Plasmid der Agrobakterien integriert werden. Dieses enthält außerdem die für den Transfer der T-DNA notwendige vir-Re-Intermediäre Vektoren können nicht in Agrobakterien replizieren. Mittels eines Helferplasmids kann der intermediäre Vektor auf Agrobacterium tumefaciens übertragen werden (Konjugation). Bināre Vektoren können sowohl in E.coli als auch in Agrobakterien replizieren. Sie enthalten ein Selektionsmarker-Gen und einen Linker oder Polylinker, welche von der rechten und linken T-DNA Grenzregion eingerahmt werden. Sie können direkt in die Agrobakterien transformiert werden (Holsters et al. Mol. Gen. Genet. 163 (1978), 181-187). Das als Wirtszelle dienende Agrobakterium soll ein Plasmid, das eine vir-Region trägt, enthalten. Die vir-Region ist für den Transfer der T-DNA in die Pflanzenzelle notwendig. Zusätzliche T-DNA kann vorhanden sein. Das derartig transformierte Agrobakterium wird zur Transformation von Pflanzenzellen verwendet.

Die Verwendung von T-DNA für die Transformation von Pflanzenzellen ist intensiv untersucht und ausreichend in EP 120516; Hoekema, In: The Binary Plant Vector System Offsetdrukkerij Kanters B.V., Alblasserdam (1985), Chapter V; Fraley et al., Crit. Rev. Plant. Sci., 4: 1-46 und An et al. EMBO J. 4 (1985), 277-287 beschrieben worden.

Für den Transfer der DNA in die Pflanzenzelle können Pflanzen-Explantate zweckmäßigerweise mit Agrobacterium tumefaciens oder Agrobacterium rhizogenes kokultiviert werden. Aus dem infizierten Pflanzenmaterial (z.B. Blattstücke, Stengelsegmente, Wurzeln, aber auch Protoplasten oder Suspensions-kultivierte Pflanzenzellen) können dann in einem geeigneten Medium, welches Antibiotika oder Biozide zur Selektion transformierter Zellen enthalten kann, wieder ganze

Pflanzen r generiert werden. Die so erhaltenen Pflanzen können dann auf Anwesenheit der eingeführten DNA untersucht werden. Andere Möglichkeiten der Einführung fremder DNA unter Verwendung des biolistsischen Verfahrens oder durch Protoplastentransformation sind bekannt (vergl. z.B. Willmitzer, L., 1993 Transgenic plants. In: Biotechnology, A Multi-Volume Comprehensive Treatise (H.J. Rehm, G. Reed, A. Pühler, P. Stadler, eds.), Vol. 2, 627-659, VCH Weinheim-New York-Basel-Cambridge).

Ist die eingeführte DNA einmal im Genom der Pflanzenzelle integriert, so ist sie dort in der Regel stabil und bleibt auch in den Nachkommen der ursprünglich transformierten Zelle erhalten. Sie enthält normalerweise einen Selektionsmarker, der den transformierten Pflanzenzellen Resistenz gegenüber einem Biozid oder einem Antibiotikum wie Kanamycin, G 418, Bleomycin, Hygromycin oder Phosphinotricin u.a. vermittelt. Der individuelle gewählte Marker sollte daher die Selektion transformierter Zellen gegenüber Zellen, denen die eingeführte DNA fehlt, gestatten.

Die transformierten Zellen wachsen innerhalb der Pflanze in der üblichen Weise (siehe auch McCormick et al. (1986) Plant Cell Reports 5:81-84). Die resultierenden Pflanzen können normal angezogen werden und mit Pflanzen, die die gleiche transformierte Erbanlage oder andere Erbanlagen besitzen, gekreuzt werden. Die daraus entstehenden hybriden Individuen haben die entsprechenden phänotypischen Eigenschaften.

Es sollten zwei oder mehrere Generationen angezogen werden, um sicherzustellen, daß das phänotypische Merkmal stabil beibehalten und vererbt wird. Auch sollten Samen geerntet werden, um sicherzustellen, daß der entsprechende Phänotyp oder andere Eigenarten erhalten geblieben sind.

Das im Rahmen der vorliegenden Erfindung verwendete Plasmid pBinARHyg wurde bei der als internationale Hinterlegungsstelle anerkannten Deutschen Sammlung von Mikroorganismen (DSM) in Braunschweig, Bundesrepublik Deutschland, entsprechend den Anforderungen des Budapester Vertrages für die

internationale Anerkennung der Hinterlegung von Mikroorganismen zum Zwecke der Patentierung am 20.10.1994 unter der Nummer DSM 9505 hinterlegt.

### Verwendete Abkürzungen

bp Basenpaar

GBSS granule bound starch synthase (Stärkekorngebundene Stärkesynthase)

IPTG Isopropyl ß-D-Thiogalacto-Pyranosid

sss soluble starch synthase (lösliche

Stärkesynthase)

PMSF Phenylmethylsulfonylfluorid

VK Vollängeclon

In den Beispielen verwendete Medien und Lösungen:

20 x SSC 175,3 g NaCl

88,2 g Natrium-Citrat ad 1000 ml mit ddH<sub>2</sub>O pH 7,0 mit 10 N NaOH

Puffer A 50 mM Tris-HCl pH 8,0

2,5 mM DTT
2 mM EDTA
0,4 mM PMSF
10 % Glycerin

0,1 % Natriumdithionit

Puffer B 50 mM Tris-HCl pH 7,6

2,5 mM DTT 2 mM EDTA

Puffer C 0,5 M Natriumcitrat pH 7,6

50 mM Tris-HCl pH 7,6

2,5 mM DTT 2 mM EDTA



10 x TBS

0,2 M Tris-HCl pH 7,5

5,0 M NaCl

10 x TBST

10 x TBS

0,1 % (Vol/Vol) Tween 20

Elutionspuffer

25 mM Tris pH 8,3

250 mM Glycin

Dialysepuffer

50 mM Tris-HCl pH 7,0

50 mM NaCl

2 mM EDTA

14,7 mM ß-Mercaptoethanol

0,5 mM PMSF

Proteinpuffer

50 mM Natriumphosphatpuffer pH 7,2

10 mM EDTA

0,5 mM PMSF

14,7 mM &-Mercaptoethanol

### Fig. 1 zeigt das Plasmid pSSSA

Die fein gezogene Linie entspricht der Sequenz von pBluescript II SK(-). Die starke Linie repräsentiert die cDNA, die die Isoform SSS A aus Solanum tuberosum codiert. Restriktionsschnittstellen der Insertion sind angegeben. Die cDNA-Insertion ist zwischen die EcoR I- und Xho I-Schnittstellen des Polylinkers des Plasmids ligiert. Die DNA-Sequenz der cDNA-Insertion ist unter Seq ID No. 1 angegeben.

## Fig. 2 zeigt das Plasmid pSSSB

Die fein gezogene Linie entspricht der Sequenz von pBluescript II SK(-). Die starke Linie repräsentiert die cDNA, die die Isoform SSS B aus Solanum tuberosum codiert. Restriktionsschnittstellen der Insertion sind angegeben. Die

cDNA-Insertion ist zwischen die EcoR I- und Xho I-Schnittstellen des Polylink rs des Plasmids ligiert. Die DNA-Sequenz der cDNA-Insertion ist unter Seq ID No. 2 angegeben.

### Fig. 3 zeigt das Plasmid p35S-anti-SSSA

### Aufbau des Plasmids:

- A = Fragment A: CaMV 35S-Promotor, nt 6909-7437 (Franck et al., Cell 21 (1980), 285-294)
- B = Fragment B: cDNA aus Solanum tuberosum codierend für lösliche Stärkesynthase; Isoform SSSA;

  Xba I/Asp718-Fragment aus pSSSA, ca. 2,1 kb
  Orientierung zum Promotor: antisense
- C = Fragment C: nt 11748-11939 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835-846)

### Fig. 4 zeigt das Plasmid p35S-anti-SSSB

### Aufbau des Plasmids:

- A = Fragment A: CaMV 35S-Promotor, nt 6909-7437 (Franck et al., Cell 21 (1980), 285-294)
- B = Fragment B: cDNA aus Solanum tuberosum codierend für lösliche Stärkesynthase; Isoform SSSB;

  Xho I/Spe I-Fragment aus pSSSB, ca. 1,8 kb

  Orientierung zum Promotor: antisense
- C = Fragment C: nt 11748-11939 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al.; EMBO J. 3 (1984), 835-846)

### Fig. 5 zeigt das Plasmid pGBSSII

Die fein gezogene Linie entspricht der Sequenz von pBluescript II SK(-). Die starke Linie repräsentiert die cDNA, die die Isoform GBSS II aus Solanum tuberosum codiert. Restriktionsschnittstellen der Insertion sind angegeben. Die cDNA-Insertion ist zwischen die EcoR I- und Xho I-Schnitt-



stellen des Polylinkers des Plasmids ligiert. Die DNA-Sequenz der cDNA-Insertion ist unter Seq ID No. 3 angegeben.

# Fig. 6 zeigt das Plasmid p35S-anti-GBSSII

### Aufbau des Plasmids:

- A = Fragment A: CaMV 35S-Promotor, nt 6909-7437 (Franck et al., Cell 21 (1980), 285-294)
- B = Fragment B: cDNA aus Solanum tuberosum codierend für Stärkekorn-gebundene Stärkesynthase; Isoform GBSS II;

  Sma I/Asp 718-Fragment aus pGBSS II, ca. 1,9 kb Orientierung zum Promotor: antisense
- C = Fragment C: nt 11748-11939 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984) 835-846)

Fig. 7 zeigt einen partiellen Vergleich der Aminosäuresequenzen von prokaryontischen Glycogensynthasen, Stärkekorngebundenen Stärkesynthasen und löslichen Stärkesynthasen aus verschiedenen Organismen.

- a: Glycogensynthase aus E. coli
- b: GBSS I aus Gerste
- c: GBSS I aus Weizen
- d: GBSS I aus Mais
- e: GBSS I aus Reis
- f: GBSS I aus Maniok
- g: GBSS I aus Kartoffel
- h: GBSS II aus Erbse
- i: GBSS II aus Kartoffel
- k: SSS aus Reis
- 1: SSS A aus Kartoffel
- m: SSS B aus Kartoffel

Die markierten Bereiche (I), (II) und (III) geben drei Peptidsequenzen an, die zwischen den verschiedenen Stärkesynthasen bzw. Glycogensynthasen stark konserviert sind.

Fig. 8 zeigt Aktivitäts-Gele der löslichen Stärkesynthase-Isoformen aus Knollenextrakten von Wildtyp- und Stärkesynthase-"Antisense"-Kartoffelpflanzen.

- A) GBSS II-"Antisense"-Pflanze, Linie 14 und 35, K = Wildtyp-Pflanze
- B) SSS A-"Antisense"-Pflanze, Linie 25 und 39, K = Wildtyp-Pflanze
- C) SSS B-"Antisense"-Pflanze, Linie 1 und 4, K = Wildtyp-Pflanze

Je 50  $\mu$ g des Proteinextraktes wurden auf einem 7,5%igen nativen Gel getrennt und die Aktivitäten der Synthase-Isoformen im Citrat-stimulierten Ansatz mit 0,1 % Amylopektin als "Primer" bestimmt. Die synthetisierten Glucane wurden mit Lugolscher Lösung angefärbt.

Die Beispiele erläutern die Erfindung.

In den Beispielen werden die folgenden Methoden verwendet:

### 1. Clonierungsverfahren

Zur Clonierung in *E.coli* wurde der Vektor pBluescript II SK (Stratagene) verwendet.

Für die Pflanzentransformation wurden die Genkonstruktionen in den binären Vektor pBinAR Hyg (DSM 9505) cloniert.

#### 2. Bakterienstämme

Für den Bluescript-Vektor und für die pBinAR Hyg-Konstrukte wurde der E.coli-Stamm DH5 $\alpha$  (Bethesda Research Laboratories,



Gaithersburgh, USA) verwendet. Für die in vivo excision wurde der E.coli-Stamm XL1-Blue verwendet.

Die Transformation der Plasmide in die Kartoffelpflanzen wurde mit Hilfe des Agrobacterium tumefaciens-Stammes C58Cl pGV2260 durchgeführt (Deblaere et al., Nucl. Acids Res. 13 (1985), 4777-4788).

#### 3. Transformation von Agrobacterium tumefaciens

Der Transfer der DNA erfolgte durch direkte Transformation nach der Methode von Höfgen&Willmitzer (Nucl. Acids Res. 16 (1988), 9877). Die Plasmid-DNA transformierter Agrobakterien wurde nach der Methode von Birnboim&Doly (Nucl. Acids Res. 7 (1979), 1513-1523) isoliert und nach geeigneter Restriktionsspaltung gelelektrophoretisch analysiert.

#### 4. Transformation von Kartoffeln

Zehn kleine mit dem Skalpell verwundete Blätter einer Kartoffel-Sterilkultur (Solanum tuberosum L.cv. Desiree) wurden in 10 ml MS-Medium (Murashige&Skoog, Physiol. Plant. 15 (1962), 473) mit 2 % Saccharose gelegt, welches 50 µl einer unter Selektion gewachsenen Agrobacterium tumefaciens-Übernachtkultur enthielt. Nach 3-5 minütigem, leichtem Schütteln erfolgte eine weitere Inkubation für 2 Tage im Dunkeln. Daraufhin wurden die Blätter zur Kallusinduktion auf MS-Medium mit 1,6 % Glucose, 5 mg/l Naphthylessigsäure, 0,2 mg/l Benzylaminopurin, 250 mg/l Claforan, 50 mg/l Kanamycin, und 0,80 % Bacto Agar gelegt. Nach einwöchiger Inkubation bei 25°C und 3000 Lux wurden die Blätter zur Sproßinduktion auf MS-Medium mit 1,6 % Glucose, 1,4 mg/l Zeatinribose, 20 mg/l Naphthylessigsäure, 20 mg/l Giberellinsäure, 250 mg/l Claforan, 50 mg/l Kanamycin, und 0,80 % Bacto Agar gelegt.

# 5. Radioaktiv Markierung von DNA-Fragmenten

Die radiokative Markierung von DNA-Fragmenten wurde mit Hilfe eines DNA-Random Primer Labelling Kits der Firma Boehringer (Deutschland) nach den Angaben des Herstellers durchgeführt.

### 6. Bestimmung der Stärkesynthase-Aktivität

Die Bestimmung der Stärkesynthaseaktivität erfolgte durch Bestimmung des Einbaus von <sup>14</sup>C-Glucose aus ADP[<sup>14</sup>C-Glucose] in ein in Methanol/KCl unlösliches Produkt wie beschrieben in Denyer und Smith (Planta 186 (1992), 609-617).

# 7. Nachweis von löslichen Stärkesynthasen im nativen Gel

Zum Nachweis der Aktivität löslicher Stärkesynthasen durch nicht-denaturierende Gelelektrophorese wurden Gewebeproben von Kartoffelknollen in 50 mM Tris-HCl pH 7,6, 2 mM DTT, 2,5 mM EDTA, 10 % Glycerin und 0,4 mM PMSF aufgeschlossen. Die Elektrophorese wurde in einer MiniProtean II Kammer (BioRAD) durchgeführt. Die Monomerkonzentration der 1,5 mm dicken Gele war 7,5 % (Gew./Vol.), und als Gel- wie auch Laufpuffer diente 25 mM Tris-Glycin pH 8,4. Gleiche Mengen an Proteinextrakt wurden aufgetragen und für 2 h bei 10 mA je Gel aufgetrennt.

Anschließend erfolgte die Inkubation der Aktivitäts-Gele in 50 mM Tricine-NaOH pH 8,5, 25 mM Kaliumacetat, 2 mM EDTA, 2 mM DTT, 1 mM ADP-Glucose, 0,1 % (Gew./Vol.) Amylopektin und 0,5 M Natriumcitrat. Gebildete Glucane wurden mit Lugolscher Lösung angefärbt.

# 8. Stärkeanalytik

Die von den transgenen Kartoffelpflanzen gebildete Stärke wurde durch folgende Methoden charakterisiert:



### a) Bestimmung des Phosphatgehaltes

In der Kartoffelstärke können einige Glucoseeinheiten an den Kohlenstoffatomen der Position C3 und C6 phosphoryliert sein. Zur Bestimmung des Phosphorylierungsgrades an der C6-Position der Glucose wurden 100 mg Stärke in 1 ml 0,7 M HCl für 4 Stunden bei 95°C hydrolysiert (Nielsen et al., Plant Physiol. 105 (1994), 111-117). Nach Neutralisation mit 0,7 M KOH wurden zur Glucose-6-phosphat-Bestimmung 50  $\mu$ l des Hydrolysats einem optisch-enzymatischen Test unterzogen. Die Änderung der Absorption des Testansatzes (100 mM Imidazol/HCl; 10 mM MgCl<sub>2</sub>; 0,4 mM NAD; 2 Units Glucose-6-phosphat-Dehydrogenase aus Leuconostoc mesenteroides; 30°C) wurde bei 334 nm verfolgt.

# b) Analyse der Seitenkettenlängenverteilung

Zur Analyse der Seitenketten der Stärkemoleküle wurde 1 ml einer 0,1%igen Stärkelösung mit ca. 1 Unit Isoamylase über Nacht bei 37°C in 100 mM Na-Citrat-Puffer, pH 4,0 verdaut (Y.C. Lee, Analytical Biochemistry 189 (1990), 151-162). Die Trennung der einzelnen Glucanketten erfolgte mittels eines komplexen Gradienten über HPLC (Säule PA1; Laufmittel 150 mM NaOH mit Na-Acetat-Gradienten).

### c) Korngrößenbestimmung

Die Korngrößenbestimmung wurde mit einem Fotosedimentometer des Typs "Lumosed" der Firma Retsch GmbH, Deutschland, durchgeführt. Hierfür wurden 0,2 g Stärke in ca. 150 ml Wasser suspendiert und sofort vermessen. Das vom Hersteller mitgelieferte Programm berechnete den mittleren Durchmesser der Stärkekörner auf der Annahme einer durchschnittlichen Dichte der Stärke von 1,5 g/l.

# d) Verkleisterungseigenschaften

Die Verkleisterungskurven der Stärke wurden mit einem Viskograph E der Firma Brabender oHG, Deutschland, oder mit einem Rapid Visco Analyser, Newport Scientific Pty Ltd, Investment Support Group, Warriewood NSW 2102, Australien, aufgezeichnet. Bei Verwendung des Viskographen E wurde eine Suspension von 30 g Stärke in 450 ml Wasser folgendem Heizprogramm unterzogen: aufheizen von 50°C auf 96°C mit 3°/min, 30 Minuten konstant halten, abkühlen auf 30°C mit 3°/min und abermals 30 Minuten konstant halten. Das Temperaturprofil lieferte charakteristische Verkleisterungseigenschaften.

Bei Messung mittels des Rapid Visco Analysers wurde eine Suspension von 2 g Stärke in 25 ml Wasser folgendem Heizprogramm unterzogen: 50 s bei 50°C suspendieren, aufheizen von 50°C auf 95°C mit 12°/min, 2,5 Minuten konstant halten, abkühlen auf 50°C mit 16,4°/min und abermals 2 Minuten konstant halten. Das Temperaturprofil lieferte die maximale und Endviskosität sowie die Verkleisterungstemperatur.

## Beispiel 1

Identifizierung, Isolierung und Charakterisierung zweier cDNAs, die die Isoformen SSS B und GBSS II der Stärkesynthasen aus Solanum tuberosum codieren

Zwar wurden SSS-Proteine bereits in einer ganzen Reihe von Pflanzenspezies, u.a. in Kartoffel, nachgewiesen und cDNA-Sequenzen für SSS-Proteine aus Reis beschrieben (Baba et al., s.o.), jedoch ist bisher die Reinigung dieser Proteine aus Kartoffel oder anderen Pflanzen sowie die Identifizierung entsprechender DNA-Sequenzen nicht gelungen. Die Problematik bei der Isolierung derartiger DNA-Sequenzen besteht darin, daß die homogene Reinigung lösliche Stärkesynthasen aus technischen Gründen trotz zahlreicher Versuche bisher erfolglos blieb. Die löslichen Synthasen kopurifizieren in allen Reinigungsschritten mit dem Verzweigungsenzym und an-

deren Verunreinigungen. Für die Bestimmung partieller Aminosäuresequenzen sind diese Proteine daher bislang nicht zugänglich. Daher ist es sehr schwierig, cDNA-Sequenzen durch Hybridisierung mit aus der Aminosäuresequenz abgeleiteten degenerierten Oligonucleotiden zu identifizieren. Ebenso besteht aus denselben Gründen nicht die Möglichkeit, Antikörper zu entwickeln, die diese Enzyme spezifisch erkennen und somit für die Durchmusterung von Expressionsbanken eingesetzt werden könnten.

Die Isolierung von DNA-Sequenzen, die für SSS-Proteine aus Kartoffel codieren, mit Hilfe der Hybridisierung mit heterologen Proben, die lösliche Stärkesynthasen aus anderen Pflanzenspezies codieren, setzt voraus, daß eine ausreichend hohe Homologie besteht und gleichzeitig keine signifikanten Homologien zu anderen codierenden DNA-Sequenzen vorliegen. Im Fall der einzigen zur Verfügung stehenden heterologen DNA-Sequenz aus Reis (Baba et al., s.o.) war jedoch bekannt, daß diese hohen Homologien zu den Stärkekorn-gebundenen Stärkesynthasen aus Reis sowie zu GBSS I und daher vermutlich auch zu GBSS II, aus Kartoffel hat. Aufgrund dieser hohen Homologien zu GBSS I und II kommt es beim Durchmustern von cDNA-Banken zu Kreuzhybridisierung mit GBSS I- und IIcDNAs. Die Identifizierung von cDNAs, die für SSS-Proteine codieren kann daher nur durch ein differentielles Screening erreicht werden. Dies setzt jedoch voraus, daß cDNA-Sequenzen für GBSS I- und II-Proteine aus Kartoffel zur Verfügung stehen. cDNA-Sequenzen, die für GBSS II aus Kartoffel codieren, waren jedoch bisher nicht zugänglich.

Im folgenden wird die Isolierung einer für eine lösliche Stärkesynthase aus Kartoffel codierenden cDNA beschrieben. Hierzu wurde zunächst ein DNA-Fragment aus einer cDNA aus Reis, die eine lösliche Stärkesynthase codiert (Baba et al., 1993, Plant Physiol. 103:565-573), mit Hilfe der "Polymerase chain reaction" amplifiziert. Als Primer wurden dabei folgende Oligonucleotide verwendet:

Oligonucleotid 1: 5'-ACAGGATCCTGTGCTATGCGGCGTGTGAAG-3'
(Seq ID No. 14)

Oligonucleotid 2: 5'-TTGGGATCCGCAATGCCCACAGCATTTTTTC-3'
(Seq ID No. 15)

Das aus der PCR-resultierende Fragment war 1067 bp lang. Dieses DNA-Fragment wurde später als heterologe Probe für die Identifizierung für lösliche Stärkesynthasen codierender cDNA-Sequenzen aus Kartoffel verwendet.

Für die Herstellung einer cDNA-Bibliothek wurde aus Kartoffelknollen der Kartoffelvarietät "Berolina" poly(A+)-mRNA isoliert. Ausgehend von der poly(A+)-mRNA wurde nach der Methode von Gubler und Hoffmann (1983, Gene 25:263-269) unter Verwendung eines Xho I-Oligo d(t) 18-Primers cDNA hergestellt. Diese wurde nach EcoR I-Linkeraddition mit Xho I nachgeschnitten und orientiert in einen mit EcoR I und Xho I geschnittenen Lambda ZAP II-Vektor (Stratagene) ligiert. 500 000 Plaques einer derart konstruierten cDNA-Bibliothek wurden mit Hilfe der heterologen Probe aus Reis auf DNA-Sequenzen hin untersucht, die homolog zu dieser sind. Da die verwendete Probe aus Reis eine starke Kreuzhybridisierung mit verschiedenen Sequenzen aus Kartoffel aufweist, war eine direkte Identifizierung von cDNA-Molekülen, die lösliche Stärkesynthasen codieren, nicht möglich. Aus Homologievergleichen war bekannt, daß die das SSS-Protein aus Reis codierende cDNA eine hohe Homologie zu der bereits aus Kartoffel isolierten GBSS I-cDNA aufweist. Da GBSS I und GBSS II in anderen Organismen starke Homologien aufweisen, war zu vermuten, daß die Probe aus Reis auch eine hohe Homologie zu GBSS II-Sequenzen aus Kartoffel aufweist. Um eine Identifizierung von cDNA-Sequenzen zu ermöglichen, die eine lösliche Stärkesynthase aus Kartoffel codieren, war es daher notwendig, über Sequenzen zu verfügen, die GBSS I und II aus Kartoffel codieren. DNA-Sequenzen, die GBSS I aus Kartoffel codieren waren bereits beschrieben, jedoch keine, die GBSS II

aus Kartoffel codieren. Es wurde daher zunächst eine cDNA isoliert, die GBSS II aus Kartoffel codiert.

Hierzu wurden Stärkekorn-gebundene Proteine aus Kartoffelstärke isoliert. Die Isolierung erfolgte durch Elektroelution in einer Elutionsvorrichtung, die analog zu dem "Model 422 Electro-Eluter" (BIORAD Laboratories Inc., USA) konstruiert war, aber ein wesentlich größeres Volumen aufwies (ca. 200 ml). Es wurden 25 g getrocknete Stärke in Elutionspuffer aufgenommen (Endvolumen 80 ml). Die Suspension wurde im Wasserbad auf 70-80°C erwärmt. Anschließend wurden 72,07 g Harnstoff zugegeben (Endkonzentration 8 M) und das Volumen mit Elutionspuffer auf 180 ml aufgefüllt. Die Stärke löste sich unter ständigem Rühren und bekam eine kleisterartige Konsistenz. Die Proteine wurden aus der Lösung mit Hilfe des Elutionsvorrichtung über Nacht elektroeluiert (100 V; 50-60 mA). Die eluierten Proteine wurden vorsichtig aus der Apparatur entnommen. Schwebstoffe wurden durch kurze Zentrifugation entfernt. Der Überstand wurde 2-3 mal je eine Stunde bei 4°C gegen Dialysepuffer dialysiert. Anschließend wurde das Volumen der Proteinlösung bestimmt. Die Proteine wurden durch Zugabe von Ammoniumsulfat (90 % Endkonzentration) gefällt. Die Zugabe erfolgte unter ständigem Rühren bei 0°C. Die gefällten Proteine wurden durch Zentrifugation sedimentiert und in Proteinpuffer aufgenommen.

Die isolierten Proteine wurden zur Herstellung von polyclonalen Antikörpern aus Kaninchen verwendet, die spezifisch
Stärkekorn-gebundene Proteine erkennen. Mit Hilfe derartiger
Antikörper wurde anschließend nach Standardmethoden eine
cDNA-Expressionsbibliothek nach Sequenzen durchgemustert,
die Stärkekorn-gebundene Proteine codieren. Die Expressionsbibliothek wurde wie bereits oben beschrieben hergestellt.
Positive Phagenclone wurden unter Anwendung von Standardverfahren weiter gereinigt. Mit Hilfe der in-vivo-excision-Methode wurden von positiven Phagenclonen E. coli-Clone gewonnen, die ein doppelsträngiges pBluescript-Plasmid mit der

jeweiligen cDNA-Insertion enthalten. Nach Überprüfung der Größe und des Restriktionsmust rs der Insertionen wurden geeignete Clone, weiter analysiert. Ein Clon cGBSSII, wurde dabei als ein Clon identifiziert, der das GBSSII-Protein codiert.

Aus diesem Clon wurde das Plasmid pGBSSII (Fig. 5) isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxymethode (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist 1925 bp lang und stellt lediglich eine partielle cDNA-Sequenz dar. Die Nucleotidsequenz ist unter Seq ID No. 5 angegeben. Sequenzvergleiche zeigten, daß auch diese DNA-Sequenz in verschiedenen Bereichen starke Homologie zu der cDNA aus Reis aufwies, die lösliche Stärkesynthase codiert. Daher hybridisieren auch diese Sequenzen bei der Durchmusterung einer cDNA-Bibliothek mit der Probe aus Reis.

Die Insertion dieses Plasmids wurde später bei der Durchmusterung einer cDNA-Bibliothek aus Kartoffelknollen als Probe verwendet, um Sequenzen zu identifizieren, die GBSS II-Proteine codieren.

Neben dem Clon cGBSSII wurden bei der Durchmusterung der Expressionsbibliothek mit den polyclonalen Antikörpern, gegen Stärkekorn-gebundene Proteine gerichtet sind, Clone isoliert, die cDNA-Insertionen aufwiesen, die für GBSS I aus Kartoffel codieren. Von einem dieser Clone, cGBSSI, wurde das Plasmid pGBSSI isoliert, und die Sequenz der cDNA-Insertion bestimmt. Diese stimmte weitgehend mit den bereits be-GBSS I aus Kartoffel codierenden DNA-Sequenzen überein (Visser et al., Plant Sci. 64 (1989), 185-192; van der Leij et al., Mol. Gen. Genet. 228 (1990), 240-248). Diese cDNA-Insertion, enthalten in dem Plasmid pGBSS wurde daher später bei der Durchmusterung einer cDNA-Bibliothek aus Kartoffelknollen als Probe verwendet, um Sequenzen zu identifizieren, die GBSS I-Proteine codieren.

Die oben beschriebene cDNA-Bibliothek aus Kartoffel wurde zunächst nach Sequenzen durchgemustert, die GBSS I oder GBSS



II aus Kartoffel codierten. Dazu wurden die Phagenplaques auf Nitrozellulose-Filter übertragen, die DNA durch NaOH-Behandlung denaturiert, die Filter neutralisiert und die DNA auf den Filtern durch Hitzebehandlung fixiert. Die Filter wurden in 0,25 M NaHPO4, pH 7,2, 0,25 M NaCl, 7 % SDS, 1 mM EDTA, 25 % Formamid, 10 % PEG für 2 Stunden bei 42 °C vorhybridisiert. Anschließend wurden die Filter in 0,25 M NaHPO4, pH 7,2, 0.25 M NaCl, 7 % SDS, 1 mM EDTA, 25 % Formamid, 10 % PEG nach Zugabe der entsprechenden radioaktiv markierten Probe über Nacht bei 42 °C hybridisiert. Als Probe wurde zum einen die cDNA-Insertion aus dem Plasmid pGBSSII verwendet, und zum anderen die cDNA-Insertion aus dem Plasmid pGBSSI. Die Filter wurden anschließend 2 x 30 min in 0,1 x SSC, 0,5 % SDS bei 65 °C gewaschen und auf Röntgenfilmen exponiert.

Parallel wurden Filter derselben cDNA-Bibliothek mit der aus Reis stammenden radioaktiv markierten cDNA-Probe, die wie oben beschrieben hergestellt wurde, unter denselben Bedingungen hybridisiert wie für GBSS I und II beschrieben. Das Waschen der Filter erfolgte in diesem Fall für 2 x 30 min bei 40 °C mit 2 x SSC, 0,5 % SDS. Phagenclone, die nicht mit GBSS I oder GBSS II aus Kartoffel, aber mit der ReiscDNA hybridisierten, wurden unter Anwendung von Standardverfahren weiter gereinigt. Mit Hilfe der in-vivo-excision-Methode wurden von positiven Phagenclonen E. coli-Clone gewonnen, die ein doppelsträngiges pBluescript-Plasmid mit der jeweiligen cDNA-Insertion enthalten. Nach Überprüfung der Größe und des Restriktionsmusters der Insertionen wurden geeignete Clone einer Sequenzanalyse unterzogen.

### Beispiel 2

Sequenzanalyse der cDNA-Insertion des Plasmids pSSSB

Aus einem entsprechend Beispiel 1 erhaltenen *E. coli-C*lon wurde das Plasmid pSSSB (Fig. 2) isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxynucleo-

tidmethode (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist 1758 bp lang und stellt eine partielle cDNA dar. Die Nucleotidsequenz ist unter Seq ID No. 3 angegeben. Die korrespondierende Aminosäuresequenz ist unter Seq ID No. 4 dargestellt.

### Beispiel 3

Isolierung der Vollängen-cDNA, die die Isoform: GBSS II der Stärkekorn-gebundenen Stärkesynthase aus Solanum tuberosum codiert

Eine blattspezifische cDNA-Expressionsbank aus Solanum tuberosum L. cv. Désirée (Koßmann et al., Planta 186 (1992), 7-12) wurde nach Standardverfahren mittels Hybridisierung mit einem 5'-Fragment der cDNA-Insertion des Plasmids pGBSS II (1.9 kb) auf Vollänge-Clone hin durchgemustert. In Folge konnte das Plasmid pGBSS II-VK isoliert werden, das eine cDNA-Insertion mit einer Länge von ca. 2.8 kb enthält.

### Beispiel 4

Sequenzanalyse der cDNA-Insertion des Plasmids pGBSS II-VK

Aus einem entsprechend Beispiel 3 erhaltenen E. coli-Clon wurde das Plasmid pGBSS II-VK isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxynucleotidmethode (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist ca. 2.8 kb lang. Die Nucleotidsequenz ist unter Seq ID No. 7 angegeben und umfaßt neben flankierenden Bereichen die gesamte das GBSSII-Protein aus Kartoffel codierende Region. Das aus der Aminosäuresequenz abgeleitete Molekulargewicht des Prot ins beträgt ca. 85,1 kD.



### Beispiel 5

Isolierung der Vollängen-cDNA, die die Isoform SSS B der löslichen Stärkesynthase aus Solanum tuberosum codiert

Eine blattspezifische cDNA-Expressionsbank aus Solanum tuberosum L. cv. Désirée (Koßmann et al., Planta 186 (1992), 7-12) wurde nach Standardverfahren mittels Hybridisierung mit einem 5'-Fragment der cDNA-Insertion des Plasmids pSSS B (1.6 kb) auf Vollänge-Clone hin durchgemustert. In Folge konnte das Plasmid pSSS B-VK, isoliert werden, das eine cDNA-Insertion mit einer Länge von ca. 2.3 kb enthält.

### Beispiel 6

Sequenzanalyse der cDNA-Insertion des Plasmids pSSS B-VK

Aus einem entsprechend Beispiel 5 erhaltenen E. coli-Clon wurde das Plasmid pSSS B-VK isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxynucleotidmethode (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist ca. 2.3 kb lang. Die Nucleotidsequenz ist unter Seq ID No. 9 angegeben und umfaßt neben flankierenden Sequenzen die gesamte codierende Region für die Isoform B der löslichen Stärkesynthase aus Kartoffel. Das aus der Aminosäuresequenz abgeleitete Molekulargewicht des Proteins beträgt ca. 78,6 kD.

### Beispiel 7

Identifizierung, Isolierung und Charakterisierung einer cDNA, die die Isoform SSS A der löslichen Stärkesynthase aus Solanum tuberosum codiert

Aus einem Sequenzvergleich zwischen den bisher bekannten Sequenzen, die lösliche und Stärkekorn-gebundene Stärkesynthasen aus Pflanzen codieren (siehe Figur 7), war ersichtlich,

daß es drei stark konservierte Bereiche zwischen den verschiedenen Proteinen gibt (Bereiche (I), (II) und (III) in Figur 7).

Um eine lösliche Stärkesynthase aus Kartoffel zu isolieren, wurden diese drei Bereiche ausgewählt, um polyclonale Peptidantikörper zu erzeugen. Dazu wurden drei synthetische Polypeptide mit den folgenden Aminosäuresequenzen hergestellt:

Peptid 1: NH<sub>2</sub>-PWSKTGGLGDVC-COOH (Seq ID No. 16)
Peptid 2: NH<sub>2</sub>-PSRFEPCGLNQLY-COOH (Seq ID No. 17)
Peptid 3: NH<sub>2</sub>-GTGGLRDTVENC-COOH (Seq ID No. 13)

Diese Peptide wurden an den KLH-Carrier ("keyhole limpet homocyanin") gekoppelt und anschließend zur Herstellung polyclonaler Antikörper in Kaninchen verwendet (Eurogentec, Seraing, Belgien).

Die resultierenden Antikörper wurden folgendermaßen bezeichnet:

anti-SS1 polyclonaler Antikörper gegen das Peptid 1

anti-SS2 polyclonaler Antikörper gegen das Peptid 2

anti-SS3 polyclonaler Antikörper gegen das Peptid 3.

Die Antikörper wurden mit angereinigten löslichen Stärkesynthasen aus Kartoffel auf ihre Spezifität hin untersucht.

Die Reinigung der löslichen Stärkesynthasen erfolgte dabei folgendermaßen:

2,5 kg Kartoffeln wurden in 2 Liter Puffer A aufgearbeitet. Nach Abtrennen der Stärke durch Zentrifugation bei 1000 g für 5 min wurde der Proteinextrakt an DEAE-FastFlow-Säulenmaterial (Pharmacia LKB) gebunden (äquilibriert mit Puffer B). Nach Waschen der Säule mit dem 5-fachen Säulenvolumen an Puffer B wurden gebundene Proteine mit 300 mM NaCl in Puffer B eluiert. Die eluierten Proteine wurden fraktionsweise aufgefangen, und Fraktionen mit einer hohen Stärkesynthase-Aktivität wurden vereinigt. Die vereinigten Fraktionen wurden durch Chromatographie über eine Gelfiltrationssäule (G25), die mit Puffer B äquilibriert wurde, entsalzt. Das Eluat wurde mit 1 Volumen 1 M Natrium-Citrat, 50 mM Tris-HCl pH 7,6, 2,5 mM DTT, 2 mM EDTA versetzt. Die Proteinlösung wurde

auf eine mit Puffer C äquilibrierte Amylose-Resin-Säule (AR-Säule) aufgetragen. Die Säule wurde mit dem 20-fachen Säulenvolumen an Puffer C gewaschen. Gebundene Proteine wurden anschließend mit Puffer B eluiert.

Die Fraktionen, die eine hohe Stärkesynthase-Aktivität aufwiesen, wurden vereinigt und wiederum mit Hilfe von Gelfiltration über eine G25-Säule entsalzt.

Anschließend wurden die Fraktionen mit hoher Stärkesynthase-Aktivität auf eine mit Puffer B äquilibrierte MonoQ-Säule aufgetragen. Die Säule wurde mit dem 5-fachen Säulenvolumen an Puffer B gewaschen. Gebundene Proteine wurden mit Hilfe eines linearen NaCl-Gradienten von 0-300 mM eluiert und fraktionsweise gesammelt.

Die Analyse der Fraktionen hinsichtlich der Stärkesynthase-Aktivität und des Molekulargewichtes erfolgte mit Hilfe verschiedener Methoden:

- a) Analyse der Fraktionen auf einem nativen Polyacrylamid-Gel
- b) Analyse der Fraktionen auf einem denaturierenden SDS-Polyacrylamidgel und anschließende Silberfärbung
- c) Bestimmung der Stärkesynthase-Aktivität durch Einbau radioaktiv-markierter ADP-Glucose (Amersham, UK) in neusynthetisierte Stärke.
- d) Analyse der Fraktionen in einem Western Blot.

Für eine Western Blot-Analyse wurden 50  $\mu$ g, 5  $\mu$ g und 0,5  $\mu$ g Protein eines Protein-Rohextraktes neben 15  $\mu$ g Protein der Fraktionen, die von der DEAE-FastFlow-Säule eluiert wurden, 10  $\mu$ g Protein der Fraktionen, die von der AR-Säule eluiert wurden und 3  $\mu$ g Protein der Fraktionen, die von der MonoQ-Säule eluiert wurden, auf einem SDS-Polyacrylamid-Gel elektrophoretisch aufgetrennt. Die Proteine wurden mit Hilfe der Semidry-Elektroblot-Methode auf eine Nitrozellulosemembran übertragen.

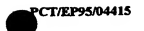
Die Identifizierung von Proteinen, die von den Antikörpern anti-SS1, anti-SS2 oder anti-SS3 erkannt wurden, erfolgte

mit Hilfe des "Blotting detection kit for rabbit anitbodies RPN 23" (Amersham UK) nach den Angaben des Herstellers.

Es wurden parallel drei Western Blot-Analysen durchgeführt mit den obenbeschriebenen polyxlonalen Antikörpern anti-SS1, anti-SS2 und anti-SS3. Dabei stellte sich heraus, daß der Antikörper anti-SS1 spezifisch GBSS I und GBSS II erkannte und der Antikörper anti-SS2 keine Spezifität aufwies. Lediglich der Antikörper anti-SS3 erkannte neben GBSS I und GBSS II im Western Blot spezifisch neue Proteine, insbesondere Proteine mit Molekulargewichten von 120-140 kd.

Der Antikörper anti-SS3 wurde anschließend verwendet, um eine cDNA-Bibliothek aus Kartoffelknollen nach Sequenzen durchzumustern, die lösliche Stärkesynthasen aus Kartoffel codieren. Hierfür wurde eine cDNA-Bibliothek, die wie in Beispiel 1 beschrieben hergestellt wurde, verwendet. Zur Analyse der Phagenplaques wurden diese auf Nitrozellulosefilter übertragen, die vorher für 30-60 min in einer 10 mM IPTG-Lösung inkubiert und anschließend auf Filterpapier getrocknet wurden. Der Transfer erfolgte für 3 h bei 37°C. Anschließend werden die Filter für 30 min bei Raumtemperatur in Blockreagenz inkubiert und zweimal für 5-10 min in TBST-Puffer gewaschen. Die Filter wurden mit dem polyclonalen Antikörper anti-SS3 in geeigneter Verdünnung für 1 h bei Raumtemperatur oder für 16 h bei 4°C geschüttelt. Die Identifizierung von Plaques, die ein Protein exprimierten, das von dem Antikörper anti-SS3 erkannt wurde, erfolgte mit Hilfe des "Blotting detection kit for rabbit antibodies RPN 23" (Amersham UK) nach den Angaben des Herstellers.

Phagenclone der cDNA-Bibliothek, die ein Protein exprimierten, das von dem Antikörper anti-SS3 erkannt wurde, wurden unter Anwendung von Standardverfahren weiter gereinigt. Mit Hilfe der in vivo excision-Methode (Stratagene) wurden von positiven Phagenclonen E.coli-clone gewonnen, die ein doppelsträngiges pBlueskript II SK-Plasmid mit der jeweiligen cDNA-Insertion zwischen der EcoRI- und der Xho I-Schnittstelle des Polylinkers enthalten. Nach Überprüfung der Größe



und des Restriktionsmusters der Insertionen wurde ein geeigneter Clon einer Sequenzanalyse unterzogen.

#### Beispiel 8

Sequenzanalyse der cDNA-Insertion des Plasmids pSSSA

Aus einem entsprechend Beispiel 7 erhaltenen *E. coli-*Clon wurde das Plasmid pSSSA (Fig. 1) isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxy-nucleotidmethode (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist 2303 bp lang. Die Nucleotidsequenz ist unter Seq ID No. 1 angegeben. Die korrespondierende Aminosäuresequenz ist unter Seq ID No. 2 dargestellt.

Eine Sequenzanalyse und ein Sequenzvergleich mit bekannten DNA-Sequenzen zeigte, daß die unter Seq ID No. 1 dargestellte Sequenz neu ist und eine partielle codierende Region umfaßt, die ein Protein codiert, das Homologie zu Stärkesynthasen aus verschiedenen Organismen aufweist. Das durch diese cDNA-Insertion oder durch hybridisierende Sequenzen codierte Protein wird im Rahmen dieser Anmeldung als SSSA bezeichnet.

Diese DNA-Sequenz unterscheidet sich von der unter Seq ID No. 2 dargestellten DNA-Sequenz, die ebenfalls eine lösliche Stärkesynthase aus Kartoffel codiert, und ließ sich mit der unter Beispiel 1 beschriebenen Methode nicht aus einer cDNA-Bibliothek von Kartoffelknollen isolieren.

### Beispiel 9

Isolierung der Vollängen-cDNA, die die Isoform SSS A der löslichen Stärkesynthase aus Solanum tuberosum codiert

Eine blattspezifische cDNA-Expressionsbank aus Solanum tuberosum L. cv. Désirée (Koßmann et al., Planta 186 (1992), 7-12) wurde nach Standardverfahren mittels Hybridisierung

mit einem 5'-Fragment der cDNA-Insertion des Plasmids pSSSA (2.3 kb) auf Vollänge-Clone hin durchgemustert untersucht. In Folge konnte ein Clon isoliert werden, der eine im 5'-Bereich um ca. 1.86 kb längere cDNA-Insertion enthielt. Die cDNA-Insertion hat eine Gesamtlänge von ca. 4.16 kb isoliert werden.

### Beispiel 10

Sequenzanalyse der cDNA-Insertion des Plasmids pSSSA-VK

Aus einem entsprechend Beispiel 9 erhaltenen *E. coli-*Clon wurde das Plasmid pSSSA-VK isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxynucleotidmethode (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist ca. 4.16 kb lang. Die Nucleotidsequenz ist unter Seq ID No. 11 angegeben. Die korrespondierende Aminosäuresequenz ist unter Seq ID No. 12 angegeben. Das aus der Aminosäuresequenz abgeleitete Molekulargewicht des SSSA-Proteins beträgt ca. 135 kD.

# Beispiel 11

Konstruktion des Plasmids p35S-anti-SSSA und Einführung des Plasmids in das Genom von Kartoffelpflanzen

Aus dem Plasmid pSSSA wurde mit Hilfe der Restriktionsendonucleasen Xba I und Asp 718 ein ca. 2,1 kb großes DNA-Fragment isoliert, das die codierende Region für die Isoform A der löslichen Stärkesynthase aus Kartoffel umfaßt, und in den mit Xba I und Asp 718 geschnittenen Vektor pBinAR Hyg (DSM 9505) ligiert.

Durch die Insertion des cDNA-Fragmentes entsteht eine Expressionskassette, die folgendermaßen aus den Fragmenten A, B und C aufgebaut ist (Fig. 3):

Das Fragment A (529 bp) enthält den 35S-Promotor des Cauliflower-Mosaik-Virus (CaMV). Das Fragment umfaßt die



Nucleotide 6909 bis 7437 des CaMV (Franck et al., Cell 21 (1980), 285-294).

Das Fragment B enthält neben flankierenden Bereichen die proteincodierende Region der Isoform A der löslichen Stärkesynthase aus Solanum tuberosum. Diese wurde wie oben beschrieben als Xba I/Asp718-Fragment aus pSSSA isoliert und in antisense-Orientierung an den 35S-Promotor in pBinAR Hygfusioniert.

Fragment C (192 bp) enthält das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835-846).

Die Größe des Plasmids p35S-anti-SSSA beträgt ca. 13 kb.

Das Plasmid wurde mit Hilfe Agrobakterien-vermittelter Transformation in Kartoffelpflanzen transferiert wie oben beschrieben. Aus den transformierten Zellen wurden ganze Pflanzen regeneriert.

Als Ergebnis der Transformation zeigten transgene Kartoffelpflanzen eine Verringerung der Aktivität der Isoform A der löslichen Stärkesynthase (vergleiche Figur 8).

Die von diesen Pflanzen gebildete Stärke unterscheidet sich von in Wildtyp-Pflanzen synthetisierter Stärke in ihrem Phosphatgehalt, in der Viskosität wäßriger Lösungen, den Verkleisterungseigenschaften und der mittleren Stärkekorngröße. Die Ergebnisse sind in Tabelle I dargestellt.

Der Phosphatgehalt der in den transgenen Pflanzen gebildeten Stärke liegt um mindestens 30 %, vorzugsweise um 50 %, insbesondere um 70 % über den Werten der von in Wildtyp-Pflanzen synthetisierten Stärke.

Die Endviskosität der Stärke aus SSS A-"Antisense"-Pflanzen zeigt um mindestens 10 %, vorzugsweise um 20 %, insbesondere um 30 % niedrigere Werte im Vergleich zu Wildtyp-Pflanzen.

Die Verkleisterungstemperatur, die maximale Viskosität und die mittlere Stärkekorngröße der modifizierten Stärke liegen deutlich unter den Werten der in Wildtyp-Pflanzen gebildeten Stärke (siehe Tabelle I).

Charakteristika der Stärke aus Wildtyp- und SSS A-"Antisense"-Kartoffelpflanzen

Tabelle I

	Wildtyp	Linie 25	Linie 39
Phosphatgehalt [nmol mg 1 Stärke 1]	8,50 ± 0,4	14,61 ± 0,3	14,54 ± 0,2
Verkleisterungs- temperatur [°C]	69,5	67,4	66,2
maximale Viskositāt [cP]	4044	3720	3756
Endviskositāt bei 50°C [cP]	3312	2904	2400
mittlere Stärke- korngröße [μm]	29	24	27

#### Beispiel 12

Konstruktion des Plasmids p35S-anti-SSSB und Einführung des Plasmids in das Genom von Kartoffelpflanzen

Aus dem Plasmid pSSSB wurde mit Hilfe der Restriktionsendonucleasen Xho I und Spe I ein ca. 1,8 kb großes DNA-Fragment isoliert, das die codierende Region für die Isoform B der löslichen Stärkesynthase aus Kartoffel umfaßt, und in den mit SmaI geschnittenen Vektor pBinAR Hyg (DSM 9505) ligiert. Durch die Insertion des cDNA-Fragmentes entsteht eine Expressionskassette, die folgendermaßen aus den Fragmenten A, B und C aufgebaut ist (Fig. 4):

Das Fragment A (529 bp) enthält den 35S-Promotor des Cauliflower-Mosaik-Virus (CaMV). Das Fragment umfaßt die Nucleotide 6909 bis 7437 des CaMV (Franck et al., Cell 21 1980), 285-294).

Das Fragment B enthält neben flankierenden Bereichen einen Teil der proteincodierenden Region der Isoform B der löslichen Stärkesynthase aus Solanum tuberosum. Diese wurde wie oben beschrieben als Xho I/Spe I-Fragment aus pSSSB isoliert



und in antisense-Orientierung an den 35S-Promotor in pBinAR Hyg fusioniert.

Fragment C (192 bp) enthält das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835-846).

Die Größe des Plasmids p35S-anti-SSSB beträgt ca. 13 kb.

Das Plasmid wurde mit Hilfe Agrobakterien-vermittelter Transformation in Kartoffelpflanzen transferiert wie oben beschrieben. Aus den transformierten Zellen wurden ganze Pflanzen regeneriert.

Als Ergebnis der Transformation zeigten transgene Kartoffelpflanzen eine Verringerung der Aktivität der Isoform B der löslichen Stärkesynthase (vergleiche Figur 8).

## Beispiel 13

Konstruktion des Plasmids p35S-anti-GBSS II und Einführung des Plasmids in das Genom von Kartoffelpflanzen

Aus dem Plasmid pGBSS II wurde mit Hilfe der Restriktionsendonucleasen Asp 718 und Sma I ein ca. 1,9 kb großes DNA-Fragment isoliert, das die codierende Region für die Isoform GBSS II der Stärkesynthase aus Kartoffel umfaßt. Die Fragmentenden wurden mit der T4 Polymerase geglättet und das Fragment in den mit SmaI geschnittenen Vektor pBinAR Hyg (DSM 9505) ligiert.

Durch die Insertion des cDNA-Fragmentes entsteht eine Expressionskassette, die folgendermaßen aus den Fragmenten A, B und C aufgebaut ist (Fig. 6):

Das Fragment A (529 bp) enthält den 35S-Promotor des Cauliflower-Mosaik-Virus (CaMV). Das Fragment umfaßt die Nucleotide 6909 bis 7437 des CaMV (Franck et al., Cell 21 (1980), 285-294).

Das Fragment B enthält neben flankierenden Bereichen einen Teil der proteincodierenden Region der Isoform GBSS II der Stärkesynthase aus Solanum tuberosum. Diese wurde wie oben beschrieben als Asp 718/Sma I-Fragment aus pGBSS II isoliert

und nach Glättung der Fragmentenden in antisense-Orientierung an den 35S-Promotor in pBinAR Hyg fusioniert.

Fragment C (192 bp) enthält das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835-846).

Die Größe des Plasmids p35S-anti-GBSS II beträgt ca. 13 kb.

Das Plasmid wurde mit Hilfe Agrobakterien-vermittelter

Transformation in Kartoffelpflanzen transferiert wie oben
beschrieben. Aus den transformierten Zellen; wurden ganze
Pflanzen regeneriert.

Als Ergebnis der Transformation zeigten transgene Kartoffelpflanzen eine Verringerung der Aktivität der Isoform GBSS II der Stärkesynthase (vergleiche Figur 8).

Die von diesen Pflanzen gebildete Stärke unterscheidet sich von in Wildtyp-Pflanzen synthetisierter Stärke in ihrem Phosphatgehalt, in der Viskosität, den Verkleisterungseigenschaften und der mittleren Stärkekorngröße. Die Ergebnisse sind in Tabelle II dargestellt.

Tabelle II

Charakteristika der Stärke aus Wildtyp- und GBSS II-"Antisense"-Pflanzen

	Wildtyp	Linie 14	Linie 35	Linie 44
Phosphatgehalt [nmol mg l Stärke l	6,99 ± 0,19	4,52 ± 0,2	4,13 ± 0,06	3,76 ± 0,12
Verkleiste- rungstempe- ratur [°C]	64,1	62,55	63,25	63,55
maximale Visko- sitāt [cP]	4057	2831	2453	2587
Endviskositāt bei 50°C [cP]	2849	2816	2597	2587
mittlere Stårke- korngröße [μm]	37	32	31	32



Der Phosphatgehalt der in den transgenen Pflanzen gebildeten Stärke liegt um mindestens 35 %, vorzugsweise um 40 %, insbesondere um 45 % unter den Werten der von in Wildtyp-Pflanzen synthetisierten Stärke.

Die maximale Viskosität der Stärke aus GBSS II-"antisense"-Pflanzen zeigt um mindestens 30 %, vorzugsweise um 35 %, insbesondere um 40 % niedrigere Werte im Vergleich zu Wildtyp-Pflanzen.

Die Verkleisterungstemperatur und die Endviskosität der modifizierten Stärke liegen unter den Werten der in Wildtyppelanzen gebildeten Stärke. Die mittlere Stärkekorngröße der in den transgenen Pflanzen gebildeten Stärke ist deutlich geringer als die von Wildtyp-Stärke.

## Beispiel 14

Überexpression der löslichen Stärkesynthasen SSS A und SSS B in E. coli

Für die Überexpression löslicher Stärkesynthasen in  $E.\ coli$  wurde der Stamm G6MD2 herangezogen. Hierbei handelt es sich um eine Mutante, die neben dem glg- auch im mal-Operon deletiert ist. Damit besitzt sie weder die Glycogen-Synthase (glgA), das Verzweigungsenzym (glgB) und die AGPase (glgC) noch die Amylomaltase (malQ), die Maltodextrin-Phosphoylase (malP) sowie weitere an der Metabolisierung von Maltose beteiligte Proteine. Aus diesem Grund ist die Mutante G6MD2 nicht fähig, über den ADP-Glucose-Weg Glycogen oder ausgehend von Maltose  $\alpha$ -1,4-Glucane zu synthetisieren.

Zellen dieser Mutante wurden mit den cDNA-Clonen pSSSA-VK bzw. pSSSB-VK transformiert. Die Stärkesynthasen exprimierenden E. coli-Zellen wurden nach 2 h Induktion mit IPTG in 50 mM Tris-HCl pH 7,6, 10 % Glycerin, 2 mM EDTA, 2 mM DTT und 0,4 mM PMSF durch Ultraschall aufgeschlossen. Als Kontrolle dienten mit pBluescript transformierte Zellen. Die Abtrennung von intakten Zellen und Zellwandmaterial erfolgte durch eine Zentrifugation für 10 Minuten bei 13.000 g, und

anschließend wurde die Proteinkonzentration des Überstandes bestimmt. 100 µg Proteinextrakt wurden dem Reaktionspuffer (Endkonzentration: 50 mM Tricine-NaOH pH 8,5, 25 mM Kaliumacetat, 2 mM EDTA und 2 mM DTT, 1 mM ADP-Gluose) zugegeben. Für die Untersuchung der Citrat-stimulierten Reaktion ("primer"-unabhängig) befand sich im Reaktionspuffer zusätzlich 0,5 M Natriumcitrat, während die "primer"-abhängige Reaktion in Anwesenheit von 0,02 % (Gew./Vol.) Maltooligosacchariden (Glucidex 19; 1-30 Glucose-Einheiten) getestet wurde. Die Reaktion wurde bei Raumtemperatur über Nacht durchgeführt. Die synthetisierten Glucane wurden dann mit Lugolscher Lösung nachgewiesen und zur weiteren Charakterisierung spektralphotometrisch untersucht.

Sowohl die Isoform SSS A als auch die Isoform SSS B synthetisierten in der "primer"-abhängigen Reaktion (Abwesenheit von Citrat) Glucane. Das Absorptionsmaximum des durch SSS B synthetisierten Glucans lag bei 614 nm, was einem Glucan von ca. 150 Glucose-Einheiten entspricht. Das von SSS A gebildete Glucan absorbierte bei 575 nm, was auf die Synthese von kurzkettigen Glucanen mit einem Polymerisationsgrad von ca. 50 Glucose-Einheiten hindeutet.

In der "primer"-unabhängigen, d.h. bei der Citrat-stimulierten, Reaktion lieferte allein die Isoform SSS B ein Glucan, welches nach Anfärbung mit Lugolscher Lösung bei 612 nm absorbierte. Die Isoform SSS A zeigte bei der "primer"-unabhängigen Reaktion keine Aktivität und synthetisierte folglich kein Glucan.

Die Proteinextrakte aus den mit pBluescript transformierten Zellen lieferten in keinem der Reaktionsansätze Produkte.



#### SEQUENZPROTOKOLL

- (1) ALLGEMEINE ANGABEN:
  - (i) ANMELDER:
    - (A) NAME: Institut fuer Genbiologische Forschung Berlin
      GmbH
    - (B) STRASSE: Ihnestrasse 63
    - (C) ORT: Berlin
    - (E) LAND: DE
    - (F) POSTLEITZAHL: 14195
    - (G) TELEFON: (030) 8300070
    - (H) TELEFAX: (030) 83000736
  - (ii) BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG: DNA-Molekuele codierend Enzyme, die an der Staerkesynthese beteiligt sind, Vektoren, Bakterien, transgene Pflanzenzellen und Pflanzen enthaltend diese Molekuele
  - (iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 17
    - (iv) COMPUTER-LESBARE FASSUNG:
      - (A) DATENTRAGER: Floppy disk
      - (B) COMPUTER: IBM PC compatible
      - (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS
      - (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (EPA)
- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 1:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 2303 Basenpaare
    - (B) ART: Nucleotid
    - (C) STRANGFORM: nicht bekannt
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
  - (iv) ANTISENSE: NEIN
  - (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Solanum tuberosum
    - (B) STAMM: cv Berolina
    - (F) GEWEBETYP: Knollengewebe
  - (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
    - (A) BIBLIOTHEK: cDNA-Bibliothek in pBluescriptSKII+
    - (ix) MERKMAL:
      - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
      - (B) LAGE: 3..2033

# 

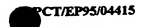
# (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:

															•	
						CTT Leu										47
TGG		TAT	ACA	GAG	_	GTT	' ATT	CCI	GAT		GCA	CTI	TTC	TTG	GAT	95
Trp	Trp	Tyr	Thr	Glu 20		Val	Ile	Pro	Asp 25		Ala	Let	ı Phe	Leu 30	Asp	
															AAC Asn	143
			35		_			40					45			
															GAG	191
Asn	His	50		ASP	) Pne	nis	55		· Val	PIC	ASI	60		FIC	Glu	
															CAG	239
Glu	Leu 65	ıyr	тър	vai	. GIU	70	GIU	HIS	GIN	116	75			Deu	Gln	
															AAA	287
Glu 80	Glu	Arg	Arg	Leu	Arg 85		Ala	Ala	мес	90		гуѕ	vaı	GIU	Lys 95	
															TTT	335
Thr	Ala	Leu	Leu	100		GIU	Thr	гуs	105		Thr	Met	. гув	110	Phe	
															CAA	383
Leu	Leu	Ser	Gln 115	-	His	Val	Val	120		Glu	Pro	Leu	125		Gln	
															CTT	431
Ala	Gly	Ser 130	Ser	Val	. Thr	Val	Tyr 135		Asn	Pro	ALA	140		vai	Leu	
															ACT	479
Asn	Gly 145	Lys	Pro	Glu	lle	150		Arg	Cys	ser	155		Arg	irp	Thr	
CAC	CGC	CTG	GGT	CCA	TTG	CCA	CCT	CAG	AAA	ATG	TCG	CCI	GCI	GAA	AAT	527
His 160	Arg	Leu	Gly	Pro	165		Pro	GIN	г	170		PIC	, WTS	. GIU	175	•
GGC	ACC	CAT	GTC	AGA	GCA	ACT	GTG	AAG	GTT	CCA	TTG	GAT	GCA	TAT	ATG	575
Gly	Thr	His	Val	180		Thr	Val	. Lys	185		. ren	ASŢ	, WTS	190	Met	



ATG Met	GAT Asp	TTT Phe	GTA Val 195	TTT Phe	TCC Ser	GAG Glu	AGA Arg	GAA Glu 200	GAT Asp	GGT Gly	GGG Gly	ATT	TTT Phe 205	GAC Asp	AAT Asn	623
Lys	Ser	Gly 210	Met	Asp	Tyr	His	Ile 215	Pro	Val	Phe	Gly	Gly 220	Val	Ala		671
GAA Glu	CCT Pro 225	CCA Pro	ATG Met	CAT His	ATT Ile	GTC Val 230	CAT His	ATT Ile	GCT Ala	GTC Val	GAA Glu 235	ATG Met	GCA Ala	Pro	ATT Ile	719
GCA Ala 240	AAG Lys	GTG Val	GGA Gly	GGC Gly	CTT Leu 245	GGT Gly	GAT Asp	GTT Val	GTT Val	ACT Thr 250	AGT Ser	CTT Leu	TCC Ser	CGT Arg	GCT Ala 255	767
GTT Val	CAA Gln	GAT Asp	TTA Leu	AAC Asn 260	CAT His	AAT Asn	GTG Val	GAT Asp	ATT Ile 265	ATC Ile	TTA Leu	CCT Pro	AAG Lys	TAT Tyr 270	GAC Asp	815
TGT Cys	TTG Leu	AAG Lys	ATG Met 275	AAT Asn	AAT Asn	GTG Val	AAG Lys	GAC Asp 280	TTT Phe	CGG Arg	TTT Phe	CAC His	AAA Lys 285	AAC Asn	TAC Tyr	863
TTT Phe	TGG Trp	GGT Gly 290	GGG Gly	ACT Thr	GAA Glu	ATA Ile	AAA Lys 295	GTA Val	TGG Trp	TTT Phe	GGA Gly	AAG Lys 300	GTG Val	GAA Glu	GGT Gly	911
CTC Leu	TCG Ser 305	GTC Val	TAT Tyr	TTT Phe	TTG Leu	GAG Glu 310	CCT Pro	CAA Gln	AAC Asn	GGG Gly	TTA Leu 315	TTT Phe	TCG Ser	AAA Lys	GGG Gly	959
TGC Cys 320	GTC Val	TAT Tyr	GGT Gly	TGT Cys	AGC Ser 325	AAT Asn	GAT Asp	GGT Gly	GAA Glu	CGA Arg 330	TTT Phe	GGT Gly	TTC Phe	TTC Phe	TGT Cys 335	1007
				GAG Glu 340												1055
ATT Ile	CAT His	TGC Cys	CAT His 355	GAT Asp	TGG Trp	TCT Ser	AGT Ser	GCT Ala 360	CCT Pro	GTT Val	GCT Ala	TGG Trp	CTC Leu 365	TTT Phe	AAG Lys	1103
GAA Glu	CAA Gln	TAT Tyr 370	ACA Thr	CAC His	TAT Tyr	GGT Gly	CTA Leu 375	AGC Ser	AAA Lys	TCT Ser	CGT Arg	ATA Ile 380	GTC Val	TTC Phe	ACG Thr	1151
ATA Ile	CAT His 385	AAT Asn	CTT Leu	GAA Glu	TTT Phe	GGG Gly 390	GCA Ala	GAT Asp	CTC Leu	ATT Ile	GGG Gly 395	AGA Arg	GCA Ala	ATG Met	ACT Thr	1199
AAC Asn 400	GCA Ala	GAC Asp	AAA Lys	GCT Ala	ACA Thr 405	ACA Thr	GTT Val	TCA Ser	CCA Pro	ACT Thr 410	TAC Tyr	TCA Ser	CAG Gln	GAG Glu	GTG Val 415	1247

				GTA Val 420												:	1295
GTG Val	TAA naA	GGG Gly	ATT Ile 435	GAC Asp	CCA Pro	GAT Asp	ATT Ile	TGG Trp 440	GAT Asp	CCT Pro	TTA Leu	AAC Asn	GAT Asp 445	AAG Lys	TTC Phe	1	1343
ATT Ile	CCG Pro	ATT Ile 450	CCG Pro	TAC Tyr	ACC Thr	TCA Ser	GAA Glu 455	AAC Asn	GTT Val	GTT Val	GAA Glu	GGC Gly 460	AAA Lys	ACA Thr	GCA Ala	1	1391
				TTG Leu												3	L439
				ATT Ile												נ	L <b>48</b> 7
				GCT Ala 500												1	L <b>53</b> 5
				TCT Ser												1	1583
				CAA Gln												1	1631
				GAC Asp												1	679
				GTT Val												1	.727
CTT Leu	ACC Thr	GCT Ala	ATG Met	AGA Arg 580	TAT Tyr	GGT Gly	TCA Ser	ATT Ile	CCA Pro 585	GTC Val	GTG Val	CGT Arg	AAA Lys	ACT Thr 590	GGA Gly	1	.775
GGA Gly	CTT Leu	TAT Tyr	GAT Asp 595	ACT Thr	GTA Val	TTT Phe	GAT Asp	GTT Val 600	GAC Asp	CAT His	GAC Asp	AAA Lys	GAG Glu 605	AGA Arg	GCA Ala	1	L823
CAA Gln	Gln	TGT Cys 610	GGT Gly	CTT Leu	GAA Glu	CCA Pro	AAT Asn 615	GGA Gly	TTC Phe	AGC Ser	TTT Phe	GAT Asp 620	GGA Gly	GCA Ala	GAT Asp	. 1	1871



	Gly														TAC Tyr		1919
						AAC					CAG			GAA Glu	CAA Gln		1967
640					645				•	650					655		
														Tyr 670	CAT His		2015
			AAG Lys 675			TAGI	TAGI	TT G	TGAG	ATGC	T AG	CAGA	<b>LAAA</b> .	1			2063
TTCA	CGAG	AT C	CTGCA	ATCI	G TA	CAGG	TTCA	GTG	TTTG	CGT	CTGG	ACAG	CT 1	TTTA	TTTCC	:	2123
TATA	TCAA	AG I	AATAT	ATCA	A GT	CTAC	ACTG	AGA	TCAA	TAG	CAGA	.CAGT	CC 1	CAGI	TCATT	;	2183
															GATTA		2243
TTTG	TTTT	GG G	AAGA	AATG	A GA	AATC	AAAG	GAT	GCAA	AAT	ACTC	TGAA	AA A	AAAA	AAAAA		2303

#### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 2:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 677 Aminosauren
  - (B) ART: Aminosāure
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKŪLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 2:

His Glu Val Lys Lys Leu Val Lys Ser Glu Arg Ile Asp Gly Asp Trp

1 5 10 15

Trp Tyr Thr Glu Val Val Ile Pro Asp Gln Ala Leu Phe Leu Asp Trp
20 25 30

Val Phe Ala Asp Gly Pro Pro Lys His Ala Ile Ala Tyr Asp Asn Asn 35 40 45

His Arg Gln Asp Phe His Ala Ile Val Pro Asn His Ile Pro Glu Glu 50 55 60

Leu Tyr Trp Val Glu Glu Glu His Gln Ile Phe Lys Thr Leu Gln Glu 65 70 75 80

Glu Arg Arg Leu Arg Glu Ala Ala Met Arg Ala Lys Val Glu Lys Thr 85 90 95

Ala	Leu	Leu	Lys 100	Thr	Glu	Thr	Lys	Glu 105	Arg	Thr	Met	Lys	Ser 110	Phe	Leu
Leu	Ser	Gln 115	Lys	His	Val	Val	Tyr 120	Thr	Glu	Pro	Leu	Asp 125	Ile	Gln	Ala
Gly	Ser 130	Ser	Val	Thr	Val	Tyr 135	Tyr	Asn	Pro	Ala	Asn 140	Thr	Val	Leu	Asn
Gly 145	Lys	Pro	Glu	Ile	Trp 150	Phe	Arg	Cys	Ser	Phe 155	Asn	Arg	Trp	Thr	His 160
Arg	Leu	Gly	Pro	Leu 165	Pro	Pro	Gln	Lys	Met 170	Ser	Pro	Ala	Glu	Asn 175	Gly
Thr	His	Val	Arg 180	Ala	Thr	Val	Lys	Val 185	Pro	Leu	Asp	Ala	Tyr 190	Met	Met
-		195					200					205		Asn	
	210					215					220			Lys	
225					230					235				Ile	240
-				245					250					Ala 255	
			260					265					270	Asp	
	-	275					280					285		Tyr	
_	290					295					300			Gly	
305					310					315				Gly	320
	_			325					330					Cys 335	
			340					345					350	Ile	
	-	355					360					365		Lys	
Gln	Tyr 370	Thr	His	Tyr	Gly	Leu 375	Ser	Lys	Ser	Arg	Ile 380	Val	Phe	Thr	Ile



His 385	Asn	Leu	Glu	Phe	Gly 390	Ala	Asp	Leu	Ile	Gly 395	Arg	Ala	Met	Thr	Asn 400
Ala	Asp	Lys	Ala	Thr 405	Thr	Val	Ser	Pro	Thr 410	Tyr	Ser	Gln	Glu	Val 415	Ser
Gly	Asn	Pro	Val 420	Ile	Ala	Pro	His	Leu 425	His	Lys	Phe	His	Gly 430	Ile	Val
Asn	Gly	Ile 435	Asp	Pro	Asp	Ile	Trp 440	Asp	Pro	Leu	Asn	Asp 445	Lys	Phe	Ile
Pro	Ile 450	Pro	Tyr	Thr	Ser	Glu 455	Asn	Val	Val	Glu	Gly 460	Lys	Thr	Ala	Ala
Lys 465	Glu	Ala	Leu	Gln	Arg 470	Lys	Leu	Gly	Leu	Lys 475	Gln	Ala	Ąsp	Leu	Pro 480
Leu	Val	Gly	Ile	Ile 485	Thr	Arg	Leu	Thr	His 490	Gln	Lys	Gly	Ile	His 495	Leu
Ile	Lys	His	Ala 500	Ile	Trp	Arg	Thr	Leu 505	Glu	Arg	Asn	Gly	Gln 510	Val	Val
Leu	Leu	Gly 515	Ser	Ala	Pro	Asp	Pro 520	Arg	Val	Gln	Asn	Asp 525	Phe	Val	Asn
Leu	Ala 530	Asn	Gln	Leu	His	Ser 535	Lys	Tyr	Asn	Asp	Arg 540	Ala	Arg	Leu	Cys
Leu 545	Thr	Tyr	Asp	Glu	Pro 550	Leu	Ser	His	Leu	Ile 555	Tyr	Ala	Gly	Ala	Asp 560
Phe	Ile	Leu	Val	Pro 565	Ser	Ile	Phe	Glu	Pro 570	Cys	Gly	Leu	Thr	Gln 575	Leu
Thr	Ala	Met	Arg 580	Tyr	Gly	Ser	Ile	Pro 585	Val	Val	Arg	Lys	Thr 590	Gly	Gly
Leu	Tyr	Asp 595	Thr	Val	Phe	Asp	Val 600	Asp	His	qaA	Lys	Glu 605	Arg	Ala	Gln
Gln	Cys 610	Gly	Leu	Glu	Pro	Asn 615	Gly	Phe	Ser	Phe	Asp 620	Gly	Ala	Asp	Ala
Gly 625	Gly	Val	Asp	Tyr	Ala 630	Leu	Asn	Arg	Ala	Leu 635	Ser	Ala	Trp	Tyr	Asp 640
Gly	Arg	Asp	Trp	Phe 645	Asn	Ser	Leu	Сув	Lys 650	Gln	Val	Met	Glu	Gln 655	Asp
Trp	Ser	Trp	Asn 660	Arg	Pro	Ala	Leu	Asp 665	Tyr	Leu	Glu	Leu	Tyr 670	His	Ala

: 66

Ala Arg Lys Leu Glu 675

#### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 3:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 1758 Basenpaare
  - (B) ART: Nucleotid
  - (C) STRANGFORM: nicht bekannt
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA zu mRNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iv) ANTISENSE: NEIN
- (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Solanum tuberosum
  - (B) STAMM: cv. Berolina
  - (F) GEWEBETYP: Knollengewebe
- (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
  - (A) BIBLIOTHEK: cDNA-Bibliothek in pBluescriptSKII+
- (ix) MERKMAL:
  - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
  - (B) LAGE:1..1377
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3:
- GGC ACG AGC AAT GCT GTT GAC CTT GAT GTG CGG GCC ACT GTC CAT TGC

  Gly Thr Ser Asn Ala Val Asp Leu Asp Val Arg Ala Thr Val His Cys

  1 5 10 15
- TTT GGT GAT GCA CAG GAA GTA GCC TTC TAC CAT GAA TAC AGG GCA GGT

  Phe Gly Asp Ala Gln Glu Val Ala Phe Tyr His Glu Tyr Arg Ala Gly

  20 25 30
- GTT GAT TGG GTA TTT GTG GAC CAC TCT TCT TAC CGC AGA CCT GGA ACG

  Val Asp Trp Val Phe Val Asp His Ser Ser Tyr Arg Arg Pro Gly Thr

  35

  40

  45
- CCA TAT GGT GAT ATT TAT GGT GCA TTT GGT GAT AAT CAG TTT CGC TTC

  Pro Tyr Gly Asp Ile Tyr Gly Ala Phe Gly Asp Asn Gln Phe Arg Phe

  50 55 60
- ACT TTG CTT TCT CAC GCA GCA TGT GAA GCG CCA TTG GTT CTT CCA CTG

  Thr Leu Leu Ser His Ala Ala Cys Glu Ala Pro Leu Val Leu Pro Leu

  65 70 75 80



GGA Gly	GGG Gly	TTC Phe	ACT Thr	TAT Tyr 85	GGA Gly	GAG Glu	AAG Lys	TGC Cys	TTG Leu 90	TTT Phe	CTC Leu	GCT Ala	AAT Asn	GAT Asp 95	TGC Cys	288
Asn	Ala	GCC Ala	Leu 100	Val	Pro	Leu	Leu	Leu 105	Ala	Ala	Lys	Tyr	Arg 110	Pro	Tyr	336
GGT Gly	GTT Val	TAC Tyr 115	AAG Lys	gat Asp	GCT Ala	CGT Arg	AGT Ser 120	ATT Ile	GTC Val	GCA Ala	ATA Ile	CAC His 125	AAC Asn	ATT Ile	GCA Ala	384
CAT His	CAG Gln 130	GGA Gly	GTG Val	GAG Glu	CCT Pro	GCA Ala 135	GTA Val	ACC Thr	TAC Tyr	AAT Asn	AAT Asn 140	TTG Leu	GGT Gly	TTG Leu	CCT Pro	432
CCA Pro 145	CAA Gln	TGG Trp	TAT Tyr	GGA Gly	GCA Ala 150	GTT Val	GAA Glu	TGG Trp	ATA Ile	TTT Phe 155	CCC Pro	ACA Thr	TGG Trp	GCA Ala	AGG Arg 160	480
GCG Ala	CAT His	GCG Ala	CTT Leu	GAC Asp 165	ACT Thr	GGT Gly	GAA Glu	ACA Thr	GTG Val 170	AAC Asn	GTT Val	TTG Leu	AAA Lys	GGG Gly 175	GCA Ala	528
ATA Ile	GCA Ala	GTT Val	GCT Ala 180	GAT QaA	CGG Arg	ATA Ile	CTG Leu	ACA Thr 185	GTT Val	AGC Ser	CAG Gln	GGA Gly	TAC Tyr 190	TCA Ser	TGG Trp	576
GAA Glu	ATA Ile	ACA Thr 195	ACT Thr	CCT	GAA Glu	GGG Gly	GGA Gly 200	TAT Tyr	GGG Gly	CTA Leu	CAT His	GAG Glu 205	CTG Leu	TTG Leu	AGC Ser	624
AGT Ser	AGA Arg 210	CAG Gln	TCT Ser	GTT Val	CTT Leu	AAT Asn 215	GGA Gly	ATT Ile	ACT Thr	AAT Asn	GGA Gly 220	ATA Ile	GAT Asp	GTT Val	AAT Asn	672
GAT Asp 225	TGG Trp	AAC Asn	CCG Pro	TCG Ser	ACA Thr 230	GAT Asp	GAG Glu	CAT His	ATC Ile	GCT Ala 235	TCG Ser	CAT His	TAC Tyr	TCC Ser	ATC Ile 240	720
AAT Asn	GAC Asp	CTC Leu	TCC Ser	CCC Pro 245	CCT Pro	GGA Gly	AAG Lys	GTT Val	CAG Gln 250	TGC Cys	AAG Lys	ACT Thr	gat Asp	CTG Leu 255	CAA Gln	768
Lys	Glu	CTG Leu	Gly 260	Leu	Pro	Ile	Arg	Pro 265	qaA	Cys	Pro	Leu	11e 270	GIÀ	Pne	. 816
Ile	Gly	AGG Arg 275	Leu	Asp	Tyr	Gln	Lys 280	Gly	Val	Asp	Ile	11e 285	Leu	Ser	Ala	864
ATT Ile	CCA Pro 290	GAA Glu	CTT Leu	ATG Met	CAG Gln	AAT Asn 295	GAT Asp	GTC Val	CAA Gln	GTT Val	GTA Val 300	ATG Met	CTT Leu	GGA Gly	TCT Ser	912

											ACA Thr					960
											GTT Val					1008
											CCC Pro					1056
											TAT Tyr					1104
											GTG Val 380					1152
											GGG Gly					1200
											AAG Lys		Ala			1248
											TTG Leu	Met				1296
						Trp					ATT Ile					1344
Val					Phe	ATA Ile 455					GTCA	GATG	AT T	TATC	AAGAA	1397
AGAT	TGCA	AA C	GGGA	TACA	T CA	TTAA	ACTA	TAC	GCAG	AGC	TTTT	GGTG	CT A	TTAG	CTACT	1457
<b>STCA</b>	TTGG	GC G	CGGA	ATGT	T TG	TGGT	TCTT	TCT	GATT	CAG	AGAG.	ATCA	AG T	TAGT	TCCAA	1517
AGAC	ATGT	AG C	CTGC	CCCT	G TC	TGTG	ATGA	AGT	AAAA	CTA	CAAA	GGCA.	AT T	AGAA	ACCCA	1577
															TTTAA	1637
															ATATA	1697
<b>LAAT</b>	TGAT	CA T	GATT	GATG	c cc	CCTA	AAAA	AAA	AAAA	AAA	AAAA	AAAA	AA A	AAAA	AAAAA	1757
A.																1758



#### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 4:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 459 Aminosauren
  - (B) ART: Aminosāure
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:
- Gly Thr Ser Asn Ala Val Asp Leu Asp Val Arg Ala Thr Val His Cys

  1 10 15
- Phe Gly Asp Ala Gln Glu Val Ala Phe Tyr His Glu Tyr Arg Ala Gly 20 25 30
- Val Asp Trp Val Phe Val Asp His Ser Ser Tyr Arg Arg Pro Gly Thr
  35 40 45
- Pro Tyr Gly Asp Ile Tyr Gly Ala Phe Gly Asp Asn Gln Phe Arg Phe
  50 55 60
- Thr Leu Leu Ser His Ala Ala Cys Glu Ala Pro Leu Val Leu Pro Leu 65 70 75 80
- Gly Gly Phe Thr Tyr Gly Glu Lys Cys Leu Phe Leu Ala Asn Asp Cys 85 90 95
- Asn Ala Ala Leu Val Pro Leu Leu Ala Ala Lys Tyr Arg Pro Tyr
  100 105 110
- Gly Val Tyr Lys Asp Ala Arg Ser Ile Val Ala Ile His Asn Ile Ala 115 120 125
- His Gln Gly Val Glu Pro Ala Val Thr Tyr Asn Asn Leu Gly Leu Pro 130 135 140
- Pro Gln Trp Tyr Gly Ala Val Glu Trp Ile Phe Pro Thr Trp Ala Arg 145 150 155 160
- Ala His Ala Leu Asp Thr Gly Glu Thr Val Asn Val Leu Lys Gly Ala 165 170 175
- Ile Ala Val Ala Asp Arg Ile Leu Thr Val Ser Gln Gly Tyr Ser Trp
  180 185 ... 190
- Glu Ile Thr Thr Pro Glu Gly Gly Tyr Gly Leu His Glu Leu Leu Ser 195 200 205
- Ser Arg Gln Ser Val Leu Asn Gly Ile Thr Asn Gly Ile Asp Val Asn 210 220
- Asp Trp Asn Pro Ser Thr Asp Glu His Ile Ala Ser His Tyr Ser Ile 225 230 235 240

- Asn Asp Leu Ser Pro Pro Gly Lys Val Gln Cys Lys Thr Asp Leu Gln 245 250 255
- Lys Glu Leu Gly Leu Pro Ile Arg Pro Asp Cys Pro Leu Ile Gly Phe 260 265 270
- Ile Gly Arg Leu Asp Tyr Gln Lys Gly Val Asp Ile Ile Leu Ser Ala 275 280 285
- Ile Pro Glu Leu Met Gln Asn Asp Val Gln Val Val Met Leu Gly Ser 290 295 300
- Gly Glu Lys Gln Tyr Glu Asp Trp Met Arg His Thr Glu Asn Leu Phe 305 310 315 320
- Lys Asp Lys Phe Arg Ala Trp Val Gly Phe Asn Val Pro Val Ser His 325 330 335
- Arg Ile Thr Ala Gly Cys Asp Ile Leu Leu Met Pro Ser Arg Phe Glu 340 345 350
- Pro Cys Gly Leu Asn Gln Leu Tyr Ala Met Arg Tyr Gly Thr Ile Pro 355 360 365
- Ile Val His Ser Thr Gly Gly Leu Arg Asp Thr Val Lys Asp Phe Asn 370 375 380
- Pro Tyr Ala Gln Glu Gly Lys Gly Glu Gly Thr Gly Trp Thr Phe Ser 385 390 395 400
- Pro Leu Thr Ser Glu Lys Leu Phe Asp Thr Leu Lys Leu Ala Ile Arg
  405 410 415
- Thr Tyr Thr Glu His Lys Ser Ser Trp Glu Gly Leu Met Lys Arg Gly
  420 425 430
- Met Gly Arg Asp Tyr Ser Trp Glu Asn Ala Ala Ile Gln Tyr Glu Gln
  435 440 445
- Val Phe Thr Trp Ala Phe Ile Asp Pro Pro Tyr 450 455
- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 5:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÂNGE: 1926 Basenpaare
    - (B) ART: Nucleotid
    - (C) STRANGFORM: nicht bekannt
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: CDNA zu mRNA
  - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN



(iv)	ANTISENSE:	NEIN
------	------------	------

# (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:

- (A) ORGANISMUS: Solanum tuberosum
- (B) STAMM: cv. Berolina
- (F) GEWEBETYP: Knollengewebe

# (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA-Bibliothek in pBluescriptSK+

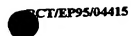
### (ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
- (B) LAGE:2..1675

## (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 5:

C GGC ACG AGC AAA AGT TTA GTA GAT GTT CCT GGA AAG AAG ATC CAG Gly Thr Ser Lys Ser Leu Val Asp Val Pro Gly Lys Lys Ile Gln 1 5 10 15	46
TCT TAT ATG CCT TCA TTA CGT AAA GAA TCC TCA GCA TCC CAT GTG GAA Ser Tyr Met Pro Ser Leu Arg Lys Glu Ser Ser Ala Ser His Val Glu 20 25 30	94
CAG AGG AAT GAA AAT CTT GAA GGA TCA AGT GCT GAG GCA AAC GAA GAG Gln Arg Asn Glu Asn Leu Glu Gly Ser Ser Ala Glu Ala Asn Glu Glu 35 40 45	142
ACT GAA GAT CCT GTG AAT ATA GAT GAG AAA CCC CCT CCA TTG GCA GGA Thr Glu Asp Pro Val Asn Ile Asp Glu Lys Pro Pro Pro Leu Ala Gly 50 55 60	190
ACA AAT GTT ATG AAC ATT ATT TTG GTG GCT TCA GAA TGC GCT CCA TGG Thr Asn Val Met Asn Ile Ile Leu Val Ala Ser Glu Cys Ala Pro Trp 65 70 75	238
TCT AAA ACA GGT GGG CTT GGA GAT GTT GCT GGA GCA TTA CCC AAA GCT Ser Lys Thr Gly Gly Leu Gly Asp Val Ala Gly Ala Leu Pro Lys Ala 80 85 90 95	286
TTG GCT CGA CGT GGC CAC AGA GTT ATG GTT GTG GCA CCT CGT TAT GAC Leu Ala Arg Arg Gly His Arg Val Met Val Val Ala Pro Arg Tyr Asp 100 105 110	334
AAC TAT CCT GAA CCT CAA GAT TCT GGT GTA AGA AAA ATT TAT AAA GTT Asn Tyr Pro Glu Pro Gln Asp Ser Gly Val Arg Lys Ile Tyr Lys Val 115 120 125	382
GAT GGT CAG GAT GTG GAA GTG ACT TAC TTC CAA GCT TTT ATT GAT GGT Asp Gly Gln Asp Val Glu Val Thr Tyr Phe Gln Ala Phe Ile Asp Gly 130 135 140	430

			GAC Asp 150					478
			CGT Arg					526
			GAG Glu					574
			AAT Asn					622
			TAT Tyr					670
 	-		TCT Ser 230					718
			GAG Glu					766
			AAG Lys					814
			GGT Gly					862
			TGG Trp					910
			AAT Asn 310					958
			AAA Lys					1006
			ATG Met					1054



GGC Gly	aag Lys	CCT Pro	CAA Gln 355	TGT Cys	AAA Lys	GCT Ala	GCA Ala	TTG Leu 360	CAG Gln	AAG Lys	GAA Glu	CTT	GGT Gly 365	TTA Leu	CCA Pro	1102
GTT Val	CGT Arg	GAT Asp 370	GAT Asp	GTC Val	CCA Pro	CTG Leu	ATC Ile 375	GGT Gly	TTC Phe	ATT Ile	GGG Gly	AGG Arg 380	CTT Leu	GAC Asp	CCA Pro	1150
CAA Gln	AAG Lys 385	GGT Gly	GTT Val	GAT Asp	CTG Leu	ATT Ile 390	GCT Ala	GAG Glu	GCC Ala	AGT Ser	GCT Ala 395	TGG Trp	ATG Met	ATG Met	GGT Gly	1198
CAG Gln 400	GAT Asp	GTA Val	CAA Gln	CTG Leu	GTC Val 405	ATG Met	TTG Leu	GGG Gly	ACG Thr	GGG Gly 410	AGG Arg	CGT Arg	GAC Asp	CTT	GAA Glu 415	1246
CAG Gln	ATG Met	CTA Leu	AGG Arg	CAA Gln 420	TTT Phe	GAG Glu	TGT Cys	CAA Gln	CAC His 425	AAT Asn	GAT Asp	AAA Lys	ATT Ile	AGA Arg 430	GGA Gly	1294
								TCT Ser 440								1342
GAC Asp	ATT Ile	CTG Leu 450	CTC Leu	ATG Met	CCT Pro	TCT Ser	AGA Arg 455	TTT Phe	GAG Glu	GCC Ala	TTG Leu	CGA Arg 460	CTG Leu	AAC Asn	CAG Gln	1390
CTT	TAT Tyr 465	GCA Ala	ATG Met	AAA Lys	TAT Tyr	GGG Gly 470	ACT Thr	ATT Ile	CCT Pro	GTT Val	GTT Val 475	CAT His	GCA Ala	GTA Val	GGA Gly	1438
GGA Gly 480	CTC Leu	AGA Arg	GAT Asp	ACT Thr	GTG Val 485	CAG Gln	CCC Pro	TTT Phe	GAT Asp	CCT Pro 490	TTT Phe	AAT Asn	GAG Glu	TCA Ser	GGA Gly 495	1486
CTG Leu	GGG Gly	TGG Trp	ACC Thr	TTC Phe 500	AGT Ser	AGG Arg	GCT Ala	GAA Glu	GCT Ala 505	AGC Ser	CAG Gln	CTG Leu	ATC Ile	CAC His 510	GCA Ala	1534
TTA Leu	GGA Gly	AAT Asn	TGC Cys 515	TTA Leu	CTG Leu	ACT Thr	TAT Tyr	CGT Arg 520	GAG Glu	TAC Tyr	AAA Lys	AAG Lys	AGT Ser 525	TGG Trp	GAG Glu	1582
GGG Gly	ATT Ile	CAG Gln 530	ACA Thr	CGT Arg	TGT Cys	ATG Met	ACA Thr 535	CAA Gln	GAC Asp	TTA Leu	AGT Ser	TGG Trp 540	gat Asp	AAT Asn	GCT Ala	1630
GCT Ala	CAG Gln 545	AAC Asn	TAT Tyr	GAA Glu	GAA Glu	GTT Val 550	CTC Leu	ATC Ile	GCT Ala	GCT Ala	AAG Lys 555	TAT Tyr	CAG Gln	TGG Trp		1675
TGAG	GTT	CAT 1	ACTI	GTAC	A T	TTTC	:GGG?	TTT	TGGC	CAT	TGT	TCAP	GT I	CTA	TGATG	1735
GGAT	TTC	AGA C	SACAT	GTT	C TO	gtai	CGAC	CACC	SAGAC	GAT	GCAT	rgcaa	CA A	GTT	GCTAA	1795

1915

1926

CTA	TCAT	ACT	ACTA	CCAC	GT C	AGGA	ATGA'	T TG	CCGC	ACTT	GAT	CATG	TAA	TCAT	GTATAT
ACT	CTAT	TTT	GTTT	GCAA	AA T	GTAG	TTAC	A TG	TTGC	TTAA	TCT	AAAA	AAA	AAAA	аааааа
AAA	АААА	AAA .	A												
(2)	ANG	ABEN	ZU :	SEQ	ID N	0: 6	:				•				
		() ()	A) Li B) Ai D) To	RT: Z	: 55 Amino OGIE	8 Am. osāu: : li	inosa re near		n						
	•						Prote G: SI		D NO	: 6:					
Gly 1	Thr	Ser	Lys	Ser 5	Leu	Val	Asp	Val	Pro 10	Gly	Lys	Lys	Ile	Gln 15	Ser
Tyr	Met	Pro	Ser 20	Leu	Arg	Lys	Glu	Ser 25	Ser	Ala	Ser	His	Val 30	Glu	Gln
Arg	Asn	Glu 35	Asn	Leu	Glu	Gly	Ser 40	Ser	Ala	Glu	Ala	Asn 45	Glu	Glu	Thr
Glu	Asp 50	Pro	Val	Asn	Ile	Asp 55	Glu	Lys	Pro	Pro	Pro 60	Leu	Ala	Gly	Thr
Asn 65	Val	Met	Asn	Ile	Tle 70	. Leu	Val	Ala	Ser	Glu 75	Cys	Ala	Pro	Trp	Ser 80
Lys	Thr	Gly	Gly	Leu 85	Gly	Asp	Val	Ala	<b>Gly</b> 90	Ala	Leu	Pro	Lys	Ala 95	Leu
Ala	Arg	Arg	Gly 100	His	Arg	Val	Met	Val 105	Val	Ala	Pro	Arg	Tyr 110	Asp	Asn
Tyr	Pro	Glu 115	Pro	Gln	Asp	Ser	Gly 120	Val	Arg	Lys	Ile	Tyr 125	Lys	Val	Asp
Gly	Gln 130	Asp	Val	Glu	Val	Thr 135	Tyr	Phe	Gln	Ala	Phe 140	Ile	Asp	Gly	Val

Asp Phe Val Phe Ile Asp Ser His Met Phe Arg His Ile Gly Asn Asn

Ile Tyr Gly Gly Asn Arg Val Asp Ile Leu Lys Arg Met Val Leu Phe

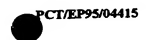
Cys Lys Ala Ala Ile Glu Val Pro Trp His Val Pro Cys Gly Gly Val 180 185 190



Сув	Tyr	Gly 195	Asp	Gly	Asn	Leu	Val 200	Phe	Ile	Ala	Asn	Asp 205	Trp	His	Th
Ala	Leu 210	Leu	Pro	Val	Tyr	Leu 215	Lys	Ala	Tyr	Tyr	Arg 220	Asp	Asn	Gly	Ile
Met 225	Asn	Tyr	Thr	Arg	Ser 230	Val	Leu	Val	Ile	His 235	Asn	Ile	Ala	His	Gl: 240
Gly	Arg	Gly	Pro	Leu 245	Glu	Asp	Phe	Ser	Tyr 250	Val	Asp	Leu	Pro	Pro 255	His
Tyr	Met	Asp	Pro 260	Phe	Lys	Leu	Tyr	Asp 265	Pro	Val	Gly	Gly	<b>Glu</b> 270	His	Ph€
Asn	Ile	Phe 275	Ala	Ala	Gly	Leu	Lys 280	Thr	Ala	Asp	Arg	Val 285	Val	Thr	Val
Ser	His 290	Gly	Tyr	Ser	Trp	Glu 295	Leu	Lys	Thr	Ser	Gln 300	Gly	Gly	Trp	Gly
Leu 305	His	Gln	Ile	Ile	Asn 310	Glu	Asn	Asp	Trp	Lys 315	Leu	Gln	Gly	Ile	Val 320
Asn	Gly	Ile	Asp	Thr 325	Lys	Glu	Trp	Asn	Pro 330	Glu	Leu	Asp	Val	His 335	Leu
Gln	Ser	Asp	Gly 340	Tyr	Met	Asn	Tyr	Ser 345	Leu	Asp	Thr	Leu	Gln 350	Thr	Gly
Lys	Pro	Gln 355	Суз	Lys	Ala	Ala	Leu 360	Gln	Lys	Glu	Leu	Gly 365	Leu	Pro	Val
Arg	Asp 370	Asp	Val	Pro	Leu	Ile 375	Gly	Phe	Ile	Gly	Arg 380	Leu	Asp	Pro	Glr
Lys 385	Gly	Val	Asp	Leu	Ile 390	Ala	Glu	Ala	Ser	Ala 395	Trp	Met	Met	Gly	Gl:
Asp	Val	Gln	Leu	Val 405	Met	Leu	Gly	Thr	Gly 410	Arg	Arg	Asp	Leu	Glu 415	Glr
Met •	Leu	Arg	Gln 420	Phe	Glu	Сув	Gln	His 425	Asn	Asp	Lys	Ile	Arg 430	Gly	Trp
Val	Gly	Phe 435	Ser	Val	Lys	Thr	Ser 440	His	Arg	Ile		Ala 445	Gly	Ala	Asp
Ile	Leu 450	Leu	Met	Pro	Ser	Arg 455	Phe	Glu	Ala	Leu	Arg 460	Leu	Asn	Gln	Leu
Tyr 465	Ala	Met	Lys	Tyr	Gly 470	Thr	Ile	Pro	Val	Val 475	His	Ala	Val	Gly	Gl <sub>3</sub>

Leu	Arg	Asp	Thr	Val 485	Gln	Pro	Phe	Asp	Pro 490	Phe	Asn	Glu	Ser	Gly 495	Leu	
Gly	Trp	Thr	Phe 500	Ser	Arg	Ala	Glu	Ala 505	Ser	Gln	Leu	Ile	His 510	Ala	Leu	
Gly	Asn	Cys 515	Leu	Leu	Thr	Tyr	Arg 520	Glu	Tyr	Lys	Lys	Ser 525	Trp	Glu	Gly	
Ile	Gln 530	Thr	Arg	Сув	Met	Thr 535	Gln	Asp	Leu	Ser	Trp 540	Asp	Asn	Ala	Ala	
Gln 545	Asn	Tyr	Glu	Glu	Val 550	Leu	Ile	Ala '	Ala	Lys 555	Tyr	Gln	Trp			
(2)						): 7: THEN:										
	(1)	(2	i) Li	INGE:	279	3 Ba	senp	aare	2							
						otić 1: Ei		ctra	ma							
						lir			9							
	(ii)	ARI	DES	MOI	ÆKÜI	s: c	:DNA	zu n	RNA							
	(vi)					RKUN										
						: Sc Dési		ım tu	bero	sum						
						Bla		webe	<b>:</b>							
,	(vii)					RKUN		Bibli	.othe	ek ir	ı Lan	abda	ZAPI	ï		
		·														
	(ix)	MEF			CHLÜ	İSSEL	ı: CI	S								
						2542										
						BUNG								•		
CCG	CCAT	TT T	TCAC	CAAJ	C G1	TTTT	GAC	TTC	ACCI	CCA	TTGI	CGTT	TAC 1	TCTI	GGTTT	60
															TGGGT	120
TTT	TTT	CT 1	GTC	\ATT/	it Ci	CTAC	TGG	TCC	GCTI	CTA	TTTC	CACT	rag c	TCAC	TCTGG	180
TTC	TGA	LAT (	TTG	TTAE	C T	\TTA7	rccci	GTC	AACT	TCA	TCTT	TTG	rga 1	TTCI	ACTGT	240
Me	et Gl	lu As	sn Se	er I	Le Le 5	rr cr	eu Hi	is S€	er Gl	Ly As LO	n Gl	n Pi	ne Hi	s Pr		286
AAC Asn	TTA Leu	CCC Pro	CTT Leu	TTA Leu	GCA Ala	CTT Leu	AGG Arg	CCC Pro	AAA Lys	AAA Lys	TTA Leu	TCT Ser	CTA Leu	ATT Ile	CAT His	334

30



			AGA Arg 35												ACA Thr		382
GGT Gly	GAA Glu	AAT Asn 50	TCT Ser	GGG Gly	GAA Glu	GCT Ala	GCA Ala 55	AGT Ser	GCT Ala	GAT Asp	GAA Glu	TCG Ser 60	AAT Asn	GAT Asp	GCC Ala		430
			ACA Thr														478
			CAA Gln												ATA Ile 95		526
			CTT Leu														574
			GAT Asp 115														622
			AGT Ser														670
			GCT Ala											_	_		718
			CTG Leu														766
			AGT Ser														814
TTG Leu																	862
GAT Asp																•	910
CAG Gln																	958

GAA Glu 240	CAG Gln	AGG Arg	AAT Asn	GAA Glu	AAT Asn 245	CTT Leu	GAA Glu	GGA Gly	TCA Ser	AGT Ser 250	GCT Ala	GAG Glu	GCA Ala	AAC Asn	GAA Glu 255	10	006
GAG Glu	ACT Thr	GAA Glu	GAT Asp	CCT Pro 260	GTG Val	AAT Asn	ATA Ile	GAT Asp	GAG Glu 265	AAA Lys	CCC Pro	CCT Pro	CCA Pro	TTG Leu 270	GCA Ala	10	054
GGA Gly	ACA Thr	AAT Asn	GTT Val 275	ATG Met	AAC Asn	ATT Ile	ATT Ile	TTG Leu 280	GTG Val	GCT Ala	TCA Ser	GAA Glu	TGC Cys 285	GCT Ala	CCA Pro	11	102
TGG Trp	TCT Ser	AAA Lys 290	ACA Thr	GGT Gly	GGG Gly	CTT Leu	GGA Gly 295	GAT Asp	GTT Val	GCT Ala	GGA Gly	GCA Ala 300	TTA Leu	CCC Pro	AAA Lys	11	150
Ala	Leu 305	Ala	CGA Arg	Arg	Gly	His 310	Arg	Val	Met	Val	Val 315	Ala	Pro	Arg	Tyr	13	198
Asp 320	Asn	Tyr	CCT Pro	Glu	Pro 325	Gln	Asp	Ser	Gly	Val 330	Arg	Lys	Ile	Tyr	Lys 335	12	246
Val	Asp	Gly	CAG Gln	Asp 340	Val	Glu	Val	Thr	Tyr 345	Phe	Gln	Ala	Phe	11e 350	Aap	12	294
Gly	Val	Asp	TTT Phe 355	Val	Phe	Ile	Asp	Ser 360	His	Met	Phe	Arg	His 365	Ile	Gly	13	342
Asn	Asn	11e 370	TAC Tyr	Gly	Gly	Asn	Arg 375	Val	Asp	Ile	Leu	180	Arg	Met	Val	13	390
TTA Leu	TTT Phe 385	TGC Cys	AAA Lys	GCA Ala	GCG Ala	ATT Ile 390	GAG Glu	GTT Val	CCT Pro	TGG Trp	CAT His 395	GTT Val	CCA Pro	TGT Cys	GGT Gly	14	438
GGG Gly 400	GTC Val	TGC Cys	TAT Tyr	GGA Gly	GAT Asp 405	GGA Gly	AAT Asn	TTA Leu	GTG Val	TTC Phe 410	ATT Ile	GCT Ala	AAT Asn	GAT Asp	TGG Trp 415	14	486
CAT His	ACT Thr	GCT Ala	TTA Leu	TTG Leu 420	CCA Pro	GTA Val	TAT Tyr	CTG Leu	AAA Lys 425	GCT Ala	TAT Tyr	TAT	CGT Arg	GAC Asp 430	AAT Asn	15	534
Gly	Ile	Met	AAC Asn 435	Tyr	Thr	Arg	Ser	Val 440	Leu	Val	Ile	His	Asn 445	Ile	Ala	15	582
CAT His	CAG Gln	GGT Gly 450	CGT	GGT Gly	CCT Pro	TTG Leu	GAG Glu 455	GAT Asp	TTT Phe	TCA Ser	TAT Tyr	GTA Val 460	GAT Asp	CTT	CCA Pro	16	630



CCA Pro	CAC His 465	TAT Tyr	ATG Met	GAC	CCT	TTC Phe 470	AAG Lys	TTG Leu	TAT Tyr	GAC Asp	CCA Pro 475	GTA Val	GGA Gly	GGT Gly	GAG Glu		1678
						GCT Ala											1726
						TCA Ser											1774
						ATT Ile											1822
						ACA Thr											1870
						TAC Tyr 550											1918
						AAA Lys											1966
			Asp			CCA Pro											2014
						CTG Leu											2062
GGT Gly						GTC Val											2110
GAA Glu																_	2158
GGA Gly 640														Ala			2206
GCA Ala																	2254

						TAT Tyr										2302
						GTG Val										2350
						AGT Ser 710										2398
						CTG Leu										2446
						TGT Cys										2494
		Gln				GAA Glu										2542
TGAG	GTTC	AT T	ACTI	GTAG	A TA	TTTG	GGGA	TTT	TGGC	CAT	TGTA	TCAA	GT I	'CTAA	TGATG	2602
GGAT	TTCA	GA G	ACAT	GTTI	C TG	GTAT	CGAC	ACG	AGAG	GAT	GCAT	GCAA	CA A	GTTG	GCTAA	2662
CTAT	CATA	CT A	CTAC	CACG	T CA	.GGÀA	TGAT	TGC	CGCA	CTT	GATO	ATGT	'AA T	CATG	TATAT	2722
ACTC	TATT	TT G	TTTG	CAAA	A TG	TAGT	TACA	TGT	TGCA	ATT	TCTA	AAAA	AA A	AAAA	AAAA	2782
AAA	AAAA	AA A														2793

## (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 8:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 767 Aminosauren
  - (B) ART: Aminosaure
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8:

Met Glu Asn Ser Ile Leu Leu His Ser Gly Asn Gln Phe His Pro Asn 1 5 10 15

Leu Pro Leu Leu Ala Leu Arg Pro Lys Lys Leu Ser Leu Ile His Gly
20 25 30

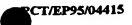
Ser Ser Arg Glu Gln Met Trp Arg Ile Lys Arg Val Lys Ala Thr Gly 35 40 45



1.8

Glu Asn Ser Gly Glu Ala Ala Ser Ala Asp Glu Ser Asn Asp Ala Leu Gln Val Thr Ile Glu Lys Ser Lys Lys Val Leu Ala Met Gln Gln Asp 70 Leu Leu Gln Gln Ile Ala Glu Arg Arg Lys Val Val Ser Ser Ile Lys Ser Ser Leu Ala Asn Ala Lys Gly Thr Tyr Asp Gly Gly Ser Gly Ser Leu Ser Asp Val Asp Ile Pro Asp Val Asp Lys Asp Tyr Asn Val Thr 120 Val Pro Ser Thr Ala Ala Thr Pro Ile Thr Asp Val Asp Lys Asn Thr 135 Pro Pro Ala Ile Ser Gln Asp Phe Val Glu Ser Lys Arg Glu Ile Lys 150 145 Arg Asp Leu Ala Asp Glu Arg Ala Pro Pro Leu Ser Arg Ser Ser Ile 170 Thr Ala Ser Ser Gln Ile Ser Ser Thr Val Ser Ser Lys Arg Thr Leu 180 Asn Val Pro Pro Glu Thr Pro Lys Ser Ser Gln Glu Thr Leu Leu Asp 200 Val Asn Ser Arg Lys Ser Leu Val Asp Val Pro Gly Lys Lys Ile Gln 215 Ser Tyr Met Pro Ser Leu Arg Lys Glu Ser Ser Ala Ser His Val Glu 230 225 Gln Arg Asn Glu Asn Leu Glu Gly Ser Ser Ala Glu Ala Asn Glu Glu 250 245 Thr Glu Asp Pro Val Asn Ile Asp Glu Lys Pro Pro Pro Leu Ala Gly 260 Thr Asn Val Met Asn Ile Ile Leu Val Ala Ser Glu Cys Ala Pro Trp Ser Lys Thr Gly Gly Leu Gly Asp Val Ala Gly Ala Leu Pro Lys Ala 295 Leu Ala Arg Arg Gly His Arg Val Met Val Val Ala Pro Arg Tyr Asp 310 305 Asn Tyr Pro Glu Pro Gln Asp Ser Gly Val Arg Lys Ile Tyr Lys Val 330 325

Asp	Gly	Gln	Asp 340	Val	Glu	Val	Thr	Tyr 345	Phe	Gln	Ala	Phe	Ile 350	Asp	Gly
Val	Asp	Phe 355	Val	Phe	Ile	Asp	Ser 360	His	Met	Phe	Arg	His 365	Ile	Gly	Asr
Asn	Ile 370	Tyr	Gly	Gly	Asn	Arg 375	Val	Asp	Ile	Leu	Lys 380	Arg	Met	Val	Leu
Phe 385	Cys	Lys	Ala	Ala	Ile 390	Glu	Val	Pro	Trp	His 395	Val	Pro	Cys	Gly	Gly 400
Val	Сув	Tyr	Gly	Asp 405	Gly	Asn	Leu	Val	Phe 410	Ile	Ala	Asn	Asp	Trp 415	His
Thr	Ala	Leu	Leu 420	Pro	Val	Tyr	Leu	Lys 425	Ala	Tyr	Tyr	Arg	Asp 430	Asn	Gly
Ile	Met	Asn 435	Tyr	Thr	Arg	Ser	Val 440	Leu	Val	Ile	His	Asn 445	Ile	Ala	His
Gln	Gly 450	Arg	Gly	Pro	Leu	Glu 455	Asp	Phe	Ser	Tyr	Val 460	Asp	Leu	Pro	Pro
His 465	Tyr	Met	Asp	Pro	Phe 470	Lys	Leu	Tyr	Asp	Pro 475	Val	Gly	Gly	Glu	His 480
Phe	Asn	Ile	Phe	Ala 485	Ala	Gly	Leu	Lys	Thr 490	Ala	Asp	Arg	Val	Val 495	Thr
Val	Ser	His	Gly 500	Tyr	Ser	Trp	Glu	Leu 505	Lys	Thr	Ser	Gln	Gly 510	Gly	Trp
Gly	Leu	His 515	Gln	Ile	Ile	Asn	Glu 520	Asn	Asp	Trp	Lys	Leu 525	Gln	Gly	Ile
Val	Asn 530	Gly	Ile	Asp	Thr	Lys 535	Glu	Trp	Asn	Pro	Glu 540	Leu	Asp	Val	His
Leu 545	Gln	Ser	Asp	Gly	Tyr 550	Met	Asn	Tyr	Ser	Leu 555	Asp	Thr	Leu	Gln	Thr 560
Gly	Lys	Pro	Gln	Cys 565	Lys	Ala	Ala	Leu	Gln 570	Lys	Glu	Leu	Gly	Leu 575	Pro
		_	580					585	Phe				590		
	-	595					600		Ala			605			
Gln	Asp 610	Val	Gln	Leu	Val	Met 615	Leu	Gly	Thr	Gly	Arg 620	Arg	Asp	Leu	Glu



Gln Met Leu Arg Gln Phe Glu Cys Gln His Asn Asp Lys Ile Arg Gly 625 630 635 640

Trp Val Gly Phe Ser Val Lys Thr Ser His Arg Ile Thr Ala Gly Ala 645 650 655

Asp Ile Leu Leu Met Pro Ser Arg Phe Glu Pro Cys Gly Leu Asn Gln 660 665 670

Leu Tyr Ala Met Lys Tyr Gly Thr Ile Pro Val Val His Ala Val Gly
675 680 685

Gly Leu Arg Asp Thr Val Gln Pro Phe Asp Pro Phe Asn Glu Ser Gly 690 695 700

Leu Gly Trp Thr Phe Ser Arg Ala Glu Ala Ser Gln Leu Ile His Ala 705 710 715 720

Leu Gly Asn Cys Leu Leu Thr Tyr Arg Glu Tyr Lys Lys Ser Trp Glu
725 730 735

Gly Ile Gln Thr Arg Cys Met Thr Gln Asp Leu Ser Trp Asp Asn Ala 740 745 750

Ala Gln Asn Tyr Glu Glu Val Leu Ile Ala Ala Lys Tyr Gln Trp
755 760 765

#### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 9:

## (i) SEQUENZKENNZEICHEN:

- (A) LÂNGE: 2360 Basenpaare
- (B) ART: Nucleotid
- (C) STRANGFORM: Einzelstrang
- (D) TOPOLOGIE: linear

#### (ii) ART DES MOLEKŪLS: cDNA

## (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:

- (A) ORGANISMUS: Solanum tuberosum
- (B) STAMM: cv. Désirée
- (F) GEWEBETYP: Blattgewebe

#### (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA-Bibliothek in Lambda ZAPII

### (ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
- (B) LAGE: 68..1990

#### (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9:

AGATTITCTA TATTGAAAGA TTTTGTCTTT ACATGATTCT TGATTTTACA GCAGGTGTCA

ATAC	CAA	ATG Met 1	GGG Gly	TCT Ser	CTG Leu	CAA Gln 5	ACA Thr	CCC Pro	ACA Thr	AAT Asn	CTT Leu 10	AGC Ser	AAT Asn	AAG Lys	TCA Ser	109
TGT Cys 15	TTA Leu	TGT Cys	GTG Val	TCA Ser	GGG Gly 20	AGA Arg	GTT Val	GTG Val	AAG Lys	GGT Gly 25	TTG Leu	AGG Arg	GTA Val	GAA Glu	AGA Arg 30	157
CAA Gln	GTG Val	GGG Gly	TTG Leu	GGG Gly 35	TTT Phe	TCT Ser	TGG Trp	TTG Leu	TTG Leu 40	AAG Lys	GGA Gly	CGA Arg	AGA Arg	AAC Asn 45	AGA Arg	205
AAA Lys	GTT Val	CAA Gln	TCT Ser 50	TTG Leu	TGT Cys	GTT Val	ACA Thr	AGT Ser 55	AGT Ser	GTT Val	TCA Ser	GAT Asp	GGT Gly 60	TCA Ser	TCA Ser	253
ATT Ile	GCT Ala	GAA Glu 65	AAT Asn	AAG Lys	TAA naA	GTG Val	TCA Ser 70	GAA Glu	GGG Gly	CTT Leu	CTT Leu	TTG Leu 75	GGT Gly	GCT Ala	GAG Glu	301
AGA Arg	GAT Asp 80	GGT Gly	TCT Ser	GGC Gly	TCT Ser	GTT Val 85	GTT Val	GGT Gly	TTT Phe	CAA Gln	TTG Leu 90	ATT Ile	CCA Pro	CAT His	TCT Ser	349
GTT Val 95	GCA Ala	GGA Gly	GAT Asp	GCA Ala	ACA Thr 100	ATG Met	GTA Val	GAA Glu	TCT Ser	CAT His 105	GAT Asp	ATT Ile	GTA Val	GCC Ala	AAT Asn 110	397
GAT Asp	AGA Arg	GAT Asp	GAC Asp	TTG Leu 115	AGT Ser	GAG Glu	GAT Asp	ACT Thr	GAG Glu 120	GAG Glu	ATG Met	GAG Glu	GAA Glu	ACC Thr 125	CCA Pro	445
ATC Ile	AAA Lys	TTA Leu	ACT Thr 130	TTC Phe	AAT Asn	ATC Ile	ATT Ile	TTT Phe 135	GTT Val	ACT Thr	GCT Ala	GAA Glu	GCA Ala 140	GCT Ala	CCA Pro	493
TAT Tyr	TCT Ser	AAG Lys 145	ACT Thr	GGT Gly	GGA Gly	TTA Leu	GGA Gly 150	GAT Asp	GTT Val	TGT Cys	GGT Gly	TCT Ser 155	TTG Leu	CCA Pro	ATG Met	541
GCA Ala	CTA Leu 160	GCT Ala	GCT Ala	CGG Arg	GGT Gly	CAT His 165	CGT Arg	GTA Val	ATG Met	GTC Val	GTT Val 170	TCA Ser	CCT Pro	AGG Arg	TAT Tyr	589
TTG Leu 175	AAT Asn	GGA Gly	GGT Gly	CCT	TCA Ser 180	Asp	GAA Glu	AAG Lys	TAC	GCC Ala 185	Asn	GCT Ala	GTT Val	GAC Asp	CTT Leu 190	637
GAT Asp	GTG Val	CGG Arg	GCC	ACT Thr 195	Val	CAT His	TGC Cys	TTT	GGT Gly 200	Asp	GCA Ala	CAG Gln	GAA Glu	GTA Val 205	GCC Ala	685
TTC Phe	TAC	CAT His	GAA Glu 210	Tyr	AGG Arg	GCA Ala	GGT Gly	GTT Val 215	Asp	TGG	GTA Val	TTT	GTG Val 220	Asp	CAC His	733



			Cys					Pro				Туг	_	GCA Ala	781
		Asp									His			TGT Cys	829
	Ala													Lys 270	877
	TTG Leu														925
	GCG Ala														973
	GTC Val														1021
	TAC Tyr 320														1069
	ATA Ile														1117
	GTG Val														1165
	GTT Val	Ser					Trp					_	_	_	1213
	GGG					Leu								_	1261
ATT Ile	ACT Thr 400				Asp					Asn					1309
CAT His 415				His					Asp						1357

TGC Cys	AAG Lys	ACT Thr	GAT Asp	CTG Leu 435	CAA Gln	AAG Lys	GAA Glu	CTG Leu	GGC Gly 440	CTT L u	CCA Pro	ATT Ile	Arg	CCT Pro 445	GAT Asp	1405
TGT Cys	CCT Pro	CTG Leu	ATT Ile 450	GGA Gly	TTT Phe	ATT Ile	GGA Gly	AGG Arg 455	CTG Leu	GAC Asp	TAC Tyr	CAG Gln	AAA Lys 460	GGT Gly	GTT Val	1453
Asp	Ile	Ile 465	Leu	Ser	GCA Ala	Ile	Pro 470	Glu	Leu	Met	Gln	Asn 475	Asp	Val	GIn	1501
Val	Val 480	Met	Leu	Gly	TCT Ser	Gly 485	Glu	Lys	Gln	Tyr	Glu 490	Asp	Trp	Met	Arg	1549
His 495	Thr	Glu	Asn	Leu	TTT Phe 500	Lys	Asp	Lys	Phe	Arg 505	Ala	Trp	Val	Gly	Phe 510	1597
Asn	Val	Pro	Val	Ser 515	CAT His	Arg	Ile	Thr	Ala 520	Gly	Cys	Asp	Ile	Leu 525	Leu	1645
Met	Pro	Ser	Arg 530	Phe	GAA Glu	Pro	Cys	Gly 535	Leu	Asn	Gln	Leu	Tyr 540	Ala	Met	1693
Arg	Tyr	Gly 545	Thr	Ile	CCT	Ile	Val 550	His	Ser	Thr	Gly	Gly 555	Leu	Arg	Asp	1741
Thr	Val 560	Lys	Asp	Phe	AAT Asn	Pro 565	Tyr	Ala	Gln	Glu	Gly 570	Ile	Gly	Glu	Gly	1789
Thr 575	Gly	Trp	Thr	Phe	TCT Ser 580	Pro	Leu	Thr	Ser	Glu 585	Lys	Leu	Leu	Asp	590	1837
Leu	Lys	Leu	Ala	Ile 595	GGG Gly	Thr	Tyr	Thr	Glu 600	His	Lys	Ser	Ser	Trp 605	GIu	1885
Gly	Leu	Met	Arg 610	Arg	Gly	Met	Gly	Arg 615	Asp	Tyr	Ser	Trp	620	Asn		1933
Ala	Ile	Gln 625	Tyr	Glu	Gln	Val	Phe 630	Thr	Trp	Ala	Phe	11e 635	Asp	Pro	CCA Pro	1981
	GTC Val 640	Arg		TTTA	TCA	agaa	AGAT	TG C	AAAC	GGGA	T AC	АТСА	TTAA	•		2030



ACTATACGCG	GAGCTTTTGG	TGCTATTAGC	TACTGTCATT	GGGCGCGGAA	TGTTTGTGGT	2090
TCTTTCTGAT	TCAGAGAGAT	CAAGTTAGTT	CCAAAGACAT	ACGTAGCCTG	TCCCTGTCTG	2150
TGAGGGAGTA	AAACTACAAA	AGGCAATTAG	AAACCACCAA	GAACTGGCTC	CTTTGGGAGA	2210
agagtggaaa	TATGTAAAAA	AGAATTTTGA	GTTTAATGTC	aattgattaa	TTGTTCTCAT	2270
TTTTAAAAAA	AACATCTCAT	CTCATACAAT	ATATAAAATT	GATCATGATT	GATGAAAAA	2330
AAAAAAAA	алалалала	алаалалал			•	2360

### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 10:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 641 Aminosäuren
  - (B) ART: Aminosāure
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 10:

Met Gly Ser Leu Gln Thr Pro Thr Asn Leu Ser Asn Lys Ser Cys Leu 1 5 10 15

Cys Val Ser Gly Arg Val Val Lys Gly Leu Arg Val Glu Arg Gln Val 20 25 30

Gly Leu Gly Phe Ser Trp Leu Leu Lys Gly Arg Arg Asn Arg Lys Val

Gln Ser Leu Cys Val Thr Ser Ser Val Ser Asp Gly Ser Ser Ile Ala 50 55 60

Glu Asn Lys Asn Val Ser Glu Gly Leu Leu Gly Ala Glu Arg Asp
65 70 75 80

Gly Ser Gly Ser Val Val Gly Phe Gln Leu Ile Pro His Ser Val Ala 85 90 95

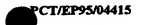
Gly Asp Ala Thr Met Val Glu Ser His Asp Ile Val Ala Asn Asp Arg 100 105 110

Asp Asp Leu Ser Glu Asp Thr Glu Glu Met Glu Glu Thr Pro Ile Lys 115 120 125

Leu Thr Phe Asn Ile Ile Phe Val Thr Ala Glu Ala Ala Pro Tyr Ser 130 135 140

Lys Thr Gly Gly Leu Gly Asp Val Cys Gly Ser Leu Pro Met Ala Leu 145 150 155 160

Ala	Ala	Arg	Gly	His 165	Arg	Val	Met	Val	Val 170	Ser	Pro	Arg	Tyr	Leu 175	Asn
Gly	Gly	Pro	Ser 180	Asp	Glu	Lys	Tyr	Ala 185	Asn	Ala	Val	Asp	Leu 190	Asp	Val
Arg	Ala	Thr 195	Val	His	Сув	Phe	Gly 200	Asp	Ala	Gln	Glu	Val 205	Ala	Phe	Tyr
His	Glu 210	Tyr	Arg	Ala	Gly	Val 215	Asp	Trp	Val	Phe	Val 220	Asp	His	Ser	Ser
225					230		Tyr			235					240
_				245			Leu	٠	250					255	
			260				Gly	265					270		
		275					Ala 280					285			
	290					295	Val				300				
305					310		Gln			315					320
				325			Gln		330					335	
			340				His	345					350		
		355					Ala 360					365			
	370					375					380				
385					390		Arg			395					400
				405			Trp		410					415	
			420				Asp	425					430		
Thr	Asp	Leu 435		Lys	Glu	Leu	Gly 440		Pro	Ile	Arg	Pro 445	Asp	Cys	Pro



Leu Ile Gly Phe Ile Gly Arg Leu Asp Tyr Gln Lys Gly Val Asp Ile 450 455 460

Ile Leu Ser Ala Ile Pro Glu Leu Met Gln Asn Asp Val Gln Val Val 465 470 475 480

Met Leu Gly Ser Gly Glu Lys Gln Tyr Glu Asp Trp Met Arg His Thr 485 490 495

Glu Asn Leu Phe Lys Asp Lys Phe Arg Ala Trp Val Gly Phe Asn Val 500 505 510

Pro Val Ser His Arg Ile Thr Ala Gly Cys Asp Ile Leu Leu Met Pro 515 520 525

Ser Arg Phe Glu Pro Cys Gly Leu Asn Gln Leu Tyr Ala Met Arg Tyr 530 535 540

Gly Thr Ile Pro Ile Val His Ser Thr Gly Gly Leu Arg Asp Thr Val 545 550 555 560

Lys Asp Phe Asn Pro Tyr Ala Gln Glu Gly Ile Gly Glu Gly Thr Gly
565 570 575

Trp Thr Phe Ser Pro Leu Thr Ser Glu Lys Leu Leu Asp Thr Leu Lys 580 585 590

Leu Ala Ile Gly Thr Tyr Thr Glu His Lys Ser Ser Trp Glu Gly Leu
595 600 605

Met Arg Arg Gly Met Gly Arg Asp Tyr Ser Trp Glu Asn Ala Ala Ile 610 615 620

Gln Tyr Glu Gln Val Phe Thr Trp Ala Phe Ile Asp Pro Pro Tyr Val 625 630 635 640

Arg

## (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 11:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÂNGE: 4168 Basenpaare
  - (B) ART: Nucleotid
  - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKULS: CDNA zum RNA
- (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Solanum tuberosum
  - (B) STAMM: cv. Désirée
  - (F) GEWEBETYP: Blattgewebe

# (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

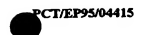
(A) BIBLIOTHEK: cDNA-Bibliothek in Lambda ZAPII

## (ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
- (B) LAGE:307..3897

# (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 11:

TTTTTTAATA GATTTTTAAA ACCCCATTAA AGCAAATACG TATATAATTG CAGCACAGAT	60
ACAGAGAGGG AGAGAGAAAG ATAGTGTGTT GATGAAGGAG AAGAGAGATA TTTCACATGG	120
GATGTTCTAT TTGATTCTGT GGTGAACAAG AGTTTTACAA AGAACATTCC TTTTTCTTTT	180
TTTCTTGGTT CTTGTGTGGG TCAGCCATGG ATGTTCCATT TCCACTGCAT AGACCATTGA	240
GTTGCACAAG TGTCTCCAAT GCAATAACCC ACCTCAAGAT CAAACCTTTT CTTGGGTTTG	300
TCTCTC ATG GAA CCA CAA GTC TAT CAG TAC AAT CTT CTT CAT GGA GGA Met Glu Pro Gln Val Tyr Gln Tyr Asn Leu Leu His Gly Gly  1 5 10	348
AGG ATG GAA ATG GTT ACT GGG GTT TCA TTT CCA TTT TGT GCA AAT CTC	396
Arg Met Glu Met Val Thr Gly Val Ser Phe Pro Phe Cys Ala Asn Leu 15 20 25 30	
TCG GGA AGA AGA CGG AGA AAA GTT TCA ACT ACT AGG AGT CAA GGA TCT	444
Ser Gly Arg Arg Arg Lys Val Ser Thr Thr Arg Ser Gln Gly Ser 35 40 45	
TCA CCT AAG GGG TTT GTG CCA AGG AAG CCC TCA GGG ATG AGC ACG CAA	492
Ser Pro Lys Gly Phe Val Pro Arg Lys Pro Ser Gly Met Ser Thr Gln 50 55 60	
THE STATE OF THE S	540
AGA AAG GTT CAG AAG AGC AAT GGT GAT AAA GAA AGT CAA AGT ACT TCA Arg Lys Val Gln Lys Ser Asn Gly Asp Lys Glu Ser Gln Ser Thr Ser	
65 70 75	
	588
ACA TCT AAA GAA TCT GAA ATT TCC AAC CAG AAG ACG GTT GAA GCA AGA	300
Thr Ser Lys Glu Ser Glu Ile Ser Asn Gln Lys Thr Val Glu Ala Arg	
GTT GAA ACT AGT GAC GAT GAC ACT AAA GTA GTG GTG AGG GAC CAC AAG	636
Val Glu Thr Ser Asp Asp Thr Lys Val Val Val Arg Asp His Lys	
95 100 105 110	
TTT CTG GAG GAT GAG GAT GAA ATC AAT GGT TCT ACT AAA TCA ATA AGT	684
Phe Leu Glu Asp Glu Asp Glu Ile Asn Gly Ser Thr Lys Ser Ile Ser	
115 120 125	
ATG TCA CCT GTT CGT GTA TCA TCT CAA TTT GTT GAA AGT GAA GAA ACT	732
Met Ser Pro Val Arg Val Ser Ser Gln Phe Val Glu Ser Glu Glu Thr	
130 135 140	



		Asp					TCA Ser 155		780
							GAA Glu		828
							CAT His		876
							CCA Pro		924
							CCT Pro		972
							CAC His 235		1020
							AAA Lys		1068
							GAG Glu		1116
							CTA Leu		1164
							GGG Gly		1212
							GTC Val 315		1260
							GAT Asp		1308
ATG Met 335							ACT Thr	Arg	1356

						GGA Gly										1404
CCC Pro	AAG Lys	GAA Glu	GCA Ala 370	TAC Tyr	AGG Arg	GCT Ala	GAT Asp	TTT Phe 375	GTG Val	TTT Phe	TTT Phe	AAT Asn	GGA Gly 380	CAA Gln	GAT Asp	1452
GTC Val	TAT Tyr	GAC Asp 385	AAC Asn	AAT Asn	GAT Asp	GGA Gly	AAT Asn 390	GAC Asp	TTC Phe	AGT Ser	ATA Ile	ACT Thr 395	GTG Val	AAA Lys	GGT Gly	1500
GGT Gly	ATG Met 400	CAA Gln	ATC Ile	ATT Ile	GAC Asp	TTT Phe 405	GAA Glu	AAT Asn	TTC Phe	TTG Leu	CTT Leu 410	GAG Glu	GAG Glu	AAA Lys	TGG Trp	1548
Arg 415	Glu	Gln	Glu	Lys	Leu 420	GCT Ala	Lys	Glu	Gln	Ala 425	Glu	Arg	Glu	Arg	Leu 430	1596
Ala	Glu	Glu	Gln	Arg 435	Arg	ATA Ile	Glu	Ala	Glu 440	Lys	Ala	Glu	Ile	Glu 445	Ala	1644
Asp	Arg	Ala	Gln 450	Ala	Lys	GAA Glu	Glu	Ala 455	Ala	Lys	Lys	Lys	Lys 460	Val	Leu	1692
CGA Arg	GAA Glu	TTG Leu 465	ATG Met	GTA Val	AAA Lys	GCC Ala	ACG Thr 470	AAG Lys	ACT Thr	CGT Arg	GAT Asp	ATC Ile 475	ACG Thr	TGG	TAC Tyr	1740
Ile	Glu 480	Pro	Ser	Glu	Phe	AAA Lys 485	Cys	Glu	Asp	Lys	Val 490	Arg	Leu	Tyr	Tyr	1788
Asn 495	Lys	Ser	Ser	Gly	Pro 500	CTC Leu	Ser	His	Ala	Lys 505	Asp	Leu	Trp	Ile	His 510	1836
Gly	Gly	Tyr	Asn	Asn 515	Trp	AAG Lys	Asp	Gly	Leu 520	Ser	Ile	Val	Lys	Lys 525	Leu	1884
Val	Lys	Ser	Glu 530	Arg	Ile	gat Asp	Gly	Asp 535	Trp	Trp	Tyr	Thr	Glu 540	Val	Val	1932
ATT Ile	CCT Pro	GAT Asp 545	CAG Gln	GCA Ala	CTT	TTC Phe	TTG Leu 550	GAT Asp	TGG Trp	GTT Val	TTT Phe	GCT Ala 555	GAT Asp	GGT Gly	CCA Pro	1980
CCC	AAG Lys 560	CAT His	GCC Ala	ATT	GCT Ala	TAT Tyr 565	GAT Asp	AAC Asn	AAT Asn	CAC His	CGC Arg 570	CAA Gln	GAC Asp	TTC Phe	CAT His	2028



GCC Ala 575	ATT Ile	GTC Val	CCC Pro	AAC Asn	CAC His 580	ATT Ile	CCG Pro	GAG Glu	GAA Glu	TTA Leu 585	TAT Tyr	TGG Trp	GTT Val	GAG Glu	GAA Glu 590	2	2076
GAA Glu	CAT His	CAG Gln	ATC Ile	TTT Phe 595	AAG Lys	ACA Thr	CTT Leu	CAG Gln	GAG Glu 600	GAG Glu	AGA Arg	AGG Arg	CTT Leu	AGA Arg 605	GAA Glu	2	124
GCG Ala	GCT Ala	ATG Met	CGT Arg 610	GCT Ala	AAG Lys	GTT Val	GAA Glu	AAA Lys 615	ACA Thr	GCA Ala	CTT Leu	CTG Leu	AAA Lys 620	ACT Thr	GAA Glu	2	172
ACA Thr	AAG Lys	GAA Glu 625	AGA Arg	ACT Thr	ATG Met	AAA Lys	TCA Ser 630	TTT Phe	TTA Leu	CTG Leu	TCT Ser	CAG Gln 635	AAG Lys	CAT His	GTA Val	2	220
GTA Val	TAT Tyr 640	ACT Thr	GAG Glu	CCT Pro	CTT Leu	GAT Asp 645	ATC Ile	CAA Gln	GCT Ala	GGA Gly	AGC Ser 650	AGC Ser	GTC Val	ACA Thr	GTT Val	2	268
TAC Tyr 655	TAT Tyr	AAT Asn	CCC Pro	GCC Ala	AAT Asn 660	ACA Thr	GTA Val	CTT Leu	AAT Asn	GGT Gly 665	AAA Lys	CCT Pro	GAA Glu	ATT Ile	TGG Trp 670	2	316
TTC Phe	AGA Arg	TGT Cys	TCA Ser	TTT Phe 675	AAT Asn	CGC Arg	TGG Trp	ACT Thr	CAC His 680	CGC Arg	CTG Leu	GGT Gly	CCA Pro	TTG Leu 685	CCA Pro	2	364
CCT Pro	CAG Gln	AAA Lys	ATG Met 690	TCG Ser	CCT Pro	GCT Ala	GAA Glu	AAT Asn 695	GGC Gly	ACC Thr	CAT His	GTC Val	AGA Arg 700	GCA Ala	ACT Thr	2	412
GTG Val	AAG Lys	GTT Val 705	CCA Pro	TTG Leu	GAT Asp	GCA Ala	TAT Tyr 710	ATG Met	ATG Met	GAT Asp	TTT Phe	GTA Val 715	TTT Phe	TCC Ser	GAG Glu	2	2460
AGA Arg	GAA Glu 720	GAT Asp	GGT Gly	GGG Gly	ATT Ile	TTT Phe 725	GAC Asp	AAT Asn	AAG Lys	AGC Ser	GGA Gly 730	ATG Met	GAC Asp	TAT Tyr	CAC His	2	2508
ATA Ile 735	CCT Pro	GTG Val	TTT Phe	GGA Gly	GGA Gly 740	GTC Val	GCT Ala	AAA Lys	GAA Glu	CCT Pro 745	CCA Pro	ATG Met	CAT His	ATT	GTC Val 750	2	2556
CAT His	ATT Ile	GCT Ala	GTC Val	GAA Glu 755	ATG Met	GCA Ala	CCA Pro	ATT Ile	GCA Ala 760	Lys	GTG Val	GGA Gly	GGC	CTT Leu 765	GGT Gly	. 2	2604
GAT Asp	GTT Val	GTT Val	ACT Thr 770	Ser	CTT	TCC Ser	CGT	GCT Ala 775	Val	CAA Gln	GAT Asp	TTA Leu	AAC Asn 780	CAT His	AAT Asn	2	2652

						ATG Met 795			2700
						GGG Gly			2748
						TAT Tyr			2796
						GGT Gly			2844
						TTG Leu			2892
						CAT His 875			2940
						ACA Thr			2988
						CTT Leu			3036
						AAA Lys			3084
						CCT Pro			3132
						ATT Ile 955			3180
						CCG Pro			3228
						GCT Ala			3276
					Leu	GGA Gly		Thr	3324



CGC TTA ACT CAC CAG AAA GGA ATC CAC CTC ATT AAA CAT GCT ATT TGG Arg Leu Thr His Gln Lys Gly Ile His Leu Ile Lys His Ala Ile Trp 1010 1015 1020	3372
CGC ACC TTG GAA CGG AAC GGA CAG GTA GTC TTG CTT GGT TCT GCT CCT Arg Thr Leu Glu Arg Asn Gly Gln Val Val Leu Leu Gly Ser Ala Pro 1025 1030 1035	3420
GAT CCT AGG GTA CAA AAC GAT TTT GTT AAT TTG GCA AAT CAA TTG CAC Asp Pro Arg Val Gln Asn Asp Phe Val Asn Leu Ala Asn Gln Leu His 1040 1045 1050	3468
TCC AAA TAT AAT GAC CGC GCA CGA CTC TGT CTA ACA TAT GAC GAG CCA Ser Lys Tyr Asn Asp Arg Ala Arg Leu Cys Leu Thr Tyr Asp Glu Pro 1055 1060 1065 1070	3516
CTT TCT CAC CTG ATA TAT GCT GGT GCT GAT TTT ATT CTA GTT CCT TCA Leu Ser His Leu Ile Tyr Ala Gly Ala Asp Phe Ile Leu Val Pro Ser 1075 1080 1085	3564
ATA TTT GAG CCA TGT GGA CTA ACA CAA CTT ACC GCT ATG AGA TAT GGT  Ile Phe Glu Pro Cys Gly Leu Thr Gln Leu Thr Ala Met Arg Tyr Gly  1090 1095 1100	3612
TCA ATT CCA GTC GTG CGT AAA ACT GGA GGA CTT TAT GAT ACT GTA TTT Ser Ile Pro Val Val Arg Lys Thr Gly Gly Leu Tyr Asp Thr Val Phe 1105 1110 1115	3660
GAT GTT GAC CAT GAC AAA GAG AGA GCA CAA CAG TGT GGT CTT GAA CCA Asp Val Asp His Asp Lys Glu Arg Ala Gln Gln Cys Gly Leu Glu Pro 1120 1125 1130	3708
AAT GGA TTC AGC TTT GAT GGA GCA GAT GCT GGC GGA GTT GAT TAT GCT Asn Gly Phe Ser Phe Asp Gly Ala Asp Ala Gly Gly Val Asp Tyr Ala 1135 1140 1145 1150	3756
CTG AAT AGA GCT CTC TCT GCT TGG TAC GAT GGT CGG GAT TGG TTC AAC Leu Asn Arg Ala Leu Ser Ala Trp Tyr Asp Gly Arg Asp Trp Phe Asn 1155 1160 1165	3804
TCT TTA TGC AAG CAG GTC ATG GAA CAA GAT TGG TCT TGG AAC CGA CCT Ser Leu Cys Lys Gln Val Met Glu Gln Asp Trp Ser Trp Asn Arg Pro 1170 1175 1180	3852
GCT CTT GAT TAT TTG GAG CTT TAC CAT GCT GCT AGA AAG TTA GAA Ala Leu Asp Tyr Leu Glu Leu Tyr His Ala Ala Arg Lys Leu Glu 1185 1190 1195	3897
TAGTTAGTTT GTGAGATGCT AGCAGAAAAA TTCACGAGAT CTGCAATCTG TACAGGTTCA	3957
GTGTTTGCGT CTGGACAGCT TTTTTATTTC CTATATCAAA GTATAAATCA AGTCTACACT	4017
GAGATCAATA GCAGACAGTC CTCAGTTCAT TTCATTTTTT GTGCAACATA TGAAAGAGCT	4077

4168

TAGO	CTCI	I AA	AATG	TAGI	C AI	TGAI	GATI	TTA :	TGT	TTG	GGAJ	GAAJ	ATG 3	<b>IGAA</b>	ATCAAA
GGAT	GCAA	AA I	ACTO	TGAA	A AA	AAAA	<b>LAAA</b>	A							
(2)	ANGA	BEN	zu s	EQ I	D NC	): 12	? :								
	(	(A)	EQUE L) LĀ	NGE :	119	7 An	ninos	āure	en						
			) TO												
			DES						NO:	: 12:	i				
Met 1	Glu	Pro	Gln	Val 5	Tyr	Gln	Tyr	Asn	Leu 10	Leu	His	Gly	Gly	Arg 15	Met
Glu	Met	Val	Thr 20	Gly	Val	Ser	Phe	Pro 25	Phe	Cys	Ala	Asn	Leu 30	Ser	Gly
Arg	Arg	Arg 35	Arg	Lys	Val	Ser	Thr 40	Thr	Arg	Ser	Gln	Gly 45	Ser	Ser	Pro
Lys	Gly 50	Phe	Val	Pro	Arg	Lys 55	Pro	Ser	Gly	Met	Ser 60	Thr	Gln	Arg	Lys
Val 65	Gln	Lys	Ser	Asn	Gly 70	Asp	Lys	Glu	Ser	Gln 75	Ser	Thr	Ser	Thr	Ser 80
Lys	Glu	Ser	Glu	Ile 85	Ser	Asn	Gln	Lys	Thr 90	Val	Glu	Ala	Arg	Val 95	Glu
Thr	Ser	Asp	Asp 100	Asp	Thr	Lys	Val	Val 105	Val	Arg	Asp	His	Lys 110	Phe	Leu
Glu	Asp	Glu 115	Asp	Glu	Ile	Asn	Gly 120	Ser	Thr	Lys	Ser	Ile 125	Ser	Met	Ser
Pro	Val 130	Arg	Val	Ser	Ser	Gln 135	Phe	Val	Glu	Ser	Glu 140	Glu	Thr	Gly	Gly
Asp 145	Asp	Lys	Asp	Ala	Val 150	Lys	Leu	Asn	Lys	Ser 155	Lys	Arg	Ser	Glu	Glu 160
Ser	Asp	Phe	Leu	Ile 165	Asp	Ser	Val	Ile	Arg 170	Glu	Gln	Ser	Gly	Ser 175	Gln
Gly	Glu	Thr	Asn 180	Ala	Ser	Ser	Lys	Gly 185	Ser	His	Ala	Val	Gly 190	Thr	Lys

Leu Tyr Glu Ile Leu Gln Val Asp Val Glu Pro Gln Gln Leu Lys Glu 195 200 205



Ası	210		Gly	/ Asn	Val	Glu 215	_	Lys	Gly	Pro	Val 220		Ser	Lys	Leu
Le: 225		Ile	Thr	Lys	Ala 230		Asp	Val	Glu	His 235		Glu	Ser	Asn	Glu 240
Ile	. Asp	Asp	Leu	Asp 245		Asn	Ser	Phe	Phe 250	Lys	Ser	Asp	Leu	Ile 255	Glu
Glu	Asp	Glu	Pro 260		Ala	Ala	Gly	Thr 265		Glu	Thr	Gly	Asp 270		Ser
Leu	Asn	Leu 275	_	Leu	Glu	Met	Glu 280	Ala	Asn	Leu	Arg	Arg 285	Gln	Ala	Ile
Glu	Arg 290	Leu	Ala	Glu	Glu	Asn 295	Leu	Leu	Gln	Gly	Ile 300	Arg	Leu	Phe	Cys
Phe 305		Glu	Val	Val	Lys 310	Pro	Asp	Glu	Asp	Val 315	Glu	Ile	Phe	Leu	Asn 320
Arg	Gly	Leu	Ser	Thr 325	Leu	Lys	Asn	Glu	Ser 330	Asp	Val	Leu	Ile	Met 335	Gly
Ala	Phe	Asn	Glu 340	Trp	Arg	Tyr	Arg	Ser 345	Phe	Thr	Thr	Arg	Leu 350	Thr	Glu
Thr	His	Leu 355	Asn	Gly	Asp	Trp	Trp 360	Ser	Cys	Lys	Ile	His 365	Val	Pro	Lys
Glu	Ala 370	Tyr	Arg	Ala	Asp	Phe 375	Val	Phe	Phe	Asn	Gly 380	Gln	Asp	Val	Tyr
Asp 385	Asn	Asn	Asp	Gly	Asn 390	Asp	Phe	Ser	Ile	Thr 395	Val	Lys	Gly	Gly	Met 400
Gln	Ile	Ile	Asp	Phe 405	Glu	Asn	Phe	Leu	Leu 410	Glu	Glu	Lys	Trp	Arg 415	Glu
Gln	Glu	Lys	Leu 420	Ala	Lys	Glu		Ala 425	Glu	Arg	Glu	Arg	Leu 430	Ala	Glu
Glu	Gln	Arg 435	Arg	Ile	Glu	Ala	Glu 440	Lys	Ala	Glu	Ile	Glu 445	Ala	Ąsp	Arg
Ala	Gln 450	Ala	Lys	<b>Glu</b>	Glu	Ala 455	Ala	Lys	Lys		Lys 460	Val	Leu	Arg	Glu
Leu 465	Met	Val	Lys	Ala	Thr 470	Lys	Thr	Arg	Asp	Ile 475	Thr	Trp	Tyr		Glu 480
Pro	Ser	Glu	Phe	Lys 485	Cys	Glu	Asp		Val 490	Arg	Leu	Tyr		Asn 495	Lys

Ser	Ser	Gly	Pro 500	Leu	Ser	His	Ala	Lys 505	Asp	Leu	Trp	Ile	His 510	GIY	GIY
Tyr	Asn	Asn 515	Trp	Lys	Asp	Gly	Leu 520	Ser	Ile	Val	Lys	Lys 525	Leu	Val	Lys
Ser	Glu 530	Arg	Ile	Asp	Gly	Asp 535	Trp	Trp	Tyr	Thr	Glu 540	Val	Val	Ile	Pro
Asp 545	Gln	Ala	Leu	Phe	Leu 550	Asp	Trp	Val	Phe	Ala 555	Asp	Gly	Pro	Pro	Lys 560
				565					570					Ala 575	
			580					585					590	Glu	
		595					600					605		Ala	
	610					615					620			Thr	
625	_				630					635				Val	640
				645					650					Tyr 655	
			660					665					670	Phe	
-		675					680					685		Pro	
_	690					695					700			Val	
705					710					715				Arg	720
				725					730					11e 735	
			740					745					750	His	
		755					760					765		Asp	
Val	Thr 770	Ser	Leu	Ser	Arg	Ala 775	Val	Gln	Asp	Leu	Asn 780	His	Asn	Val	Asp



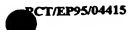
1 1/2

1.00

- Ile Ile Leu Pro Lys Tyr Asp Cys Leu Lys Met Asn Asn Val Lys Asp
  785 790 795 800
- Phe Arg Phe His Lys Asn Tyr Phe Trp Gly Gly Thr Glu Ile Lys Val 805 810 815
- Trp Phe Gly Lys Val Glu Gly Leu Ser Val Tyr Phe Leu Glu Pro Gln 820 825 830
- Asn Gly Leu Phe Ser Lys Gly Cys Val Tyr Gly Cys Ser Asn Asp Gly 835 840 845
- Glu Arg Phe Gly Phe Phe Cys His Ala Ala Leu Glu Phe Leu Leu Gln 850 855 860
- Gly Gly Phe Ser Pro Asp Ile Ile His Cys His Asp Trp Ser Ser Ala 865 870 875 880
- Pro Val Ala Trp Leu Phe Lys Glu Gln Tyr Thr His Tyr Gly Leu Ser 885 890 895
- Lys Ser Arg Ile Val Phe Thr Ile His Asn Leu Glu Phe Gly Ala Asp 900 905 910
- Leu Ile Gly Arg Ala Met Thr Asn Ala Asp Lys Ala Thr Thr Val Ser 915 920 925
- Pro Thr Tyr Ser Gln Glu Val Ser Gly Asn Pro Val Ile Ala Pro His 930 935 940
- Leu His Lys Phe His Gly Ile Val Asn Gly Ile Asp Pro Asp Ile Trp 945 950 955 960
- Asp Pro Leu Asn Asp Lys Phe Ile Pro Ile Pro Tyr Thr Ser Glu Asn 965 970 975
- Val Val Glu Gly Lys Thr Ala Ala Lys Glu Ala Leu Gln Arg Lys Leu 980 985 990
- Gly Leu Lys Gln Ala Asp Leu Pro Leu Val Gly Ile Ile Thr Arg Leu 995 1000 1005
- Thr His Gln Lys Gly Ile His Leu Ile Lys His Ala Ile Trp Arg Thr 1010 1015 1020
- Leu Glu Arg Asn Gly Gln Val Val Leu Leu Gly Ser Ala Pro Asp Pro 1025 1030 1035 1040
- Arg Val Gln Asn Asp Phe Val Asn Leu Ala Asn Gln Leu His Ser Lys 1045 1050 1055
- Tyr Asn Asp Arg Ala Arg Leu Cys Leu Thr Tyr Asp Glu Pro Leu Ser 1060 1065 1070

- 5

- His Leu Ile Tyr Ala Gly Ala Asp Phe Ile Leu Val Pro Ser Ile Phe 1075 1080 1085
- Glu Pro Cys Gly Leu Thr Gln Leu Thr Ala Met Arg Tyr Gly Ser Ile 1090 1095 1100
- Pro Val Val Arg Lys Thr Gly Gly Leu Tyr Asp Thr Val Phe Asp Val 1105 1110 1115 1120
- Asp His Asp Lys Glu Arg Ala Gln Gln Cys Gly Leu Glu Pro Asn Gly 1125 1130 1135
- Phe Ser Phe Asp Gly Ala Asp Ala Gly Gly Val Asp Tyr Ala Leu Asn 1140 1145 1150
- Arg Ala Leu Ser Ala Trp Tyr Asp Gly Arg Asp Trp Phe Asn Ser Leu 1155 1160 1165
- Cys Lys Gln Val Met Glu Gln Asp Trp Ser Trp Asn Arg Pro Ala Leu 1170 1175 1180
- Asp Tyr Leu Glu Leu Tyr His Ala Ala Arg Lys Leu Glu 1185 1190 1195
- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 13:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 12 Aminosauren
    - (B) ART: Aminosaure
    - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
  - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 13:
  - Gly Thr Gly Gly Leu Arg Asp Thr Val Glu Asn Cys
    1 5 10
- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 14:
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÂNGE: 30 Basenpaare
    - (B) ART: Nucleotid
    - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
    - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "Oligonucleotid"



(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 14:										
ACAGGATCCT GTGCTATGCG GCGTGTGAAG	30									
NGABEN ZU SEQ ID NO: 15:										
(i) SEQUENZKENNZEICHEN:  (A) LÂNGE: 32 Basenpaare  (B) ART: Nucleotid  (C) STRANGFORM: Einzelstrang  (D) TOPOLOGIE: linear	·									
<pre>(ii) ART DES MOLEKULS: Sonstige Nucleinsaure   (A) BESCHREIBUNG: /desc = "Oligonucleotid"</pre>										
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 15:										
TTGGGATCCG CAATGCCCAC AGCATTTTT TC	32									
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 16:										
<ul> <li>(i) SEQUENZKENNZEICHEN:</li> <li>(A) LÂNGE: 12 Aminosāuren</li> <li>(B) ART: Aminosāure</li> <li>(C) STRANGFORM: Einzelstrang</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>										
(ii) ART DES MOLEKŪLS: Peptid										
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 16:										
Pro Trp Ser Lys Thr Gly Gly Leu Gly Asp Val Cys 1 5 10										
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 17:										
(i) SEQUENZKENNZEICHEN:  (A) LÂNGE: 13 Aminosāuren  (B) ART: Aminosāure  (C) STRANGFORM: Einzelstrang  (D) TOPOLOGIE: linear										
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid										

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 17:

Pro Ser Arg Phe Glu Pro Cys Gly Leu Asn Gln Leu Tyr

NSDOCID: <WO\_\_9615248A1\_I\_>

# ANGABEN ZU EINEM HINTERLEGTEN MIKROORGANISMUS

(Regel 13th PCT)

A.	A. Die nachstehenden Angaben betreffen den Mikroorganismus, der in der Beschreibung genannt ist auf Seite 31/32 , Zeile 33-37/1-3 .							
В.	KENNZEICHNUNG DER HINTERLEGUNG	Weitere Hinterlegungen sind auf einem zusätzlichen Blatt gekennzeichnet						
Nam	ne der Hinterlegungsstelle DSM – Deutsche∷Sammlung von Mik	roorganismen und Zellkulturen GmbH						
Ans	chrift der Hinterlegungsstelle (einschließlich Postleitzahl und La Mascheroder Weg 1b 38124 Braunschweig DE	nd )						
Date	um der Hinterlegung	Eingangsnummer						
	20. Oktober 1994	DSM 9505						
C.	WEITERE ANGABEN (falls nicht zutreffend, bitte frei lasser	Die Angaben werden auf einem gesonderten Blatt fortgesetzt						
	Der Anmelder macht Gebrauch von	Regel 28(4) EPU.						
D.	D. BESTIMMUNGSSTAATEN, FÜR DIE ANGABEN GEMACHT WERDEN (falls die Angaben nicht für alle Bestimmungsstaaten gelten)							
	EP							
E.	NACHREICHUNG VON ANGABEN (falls nicht zutreffend.	bitte frei lassen)						
	Die nachstehenden Angaben werden später beim Internationalen Büro eingereicht (bitte Art der Angaben nennen, z.B. "Eingangsnummer der Hinterlegung")							
	Nur zur Verwendung im Anmeldeamt	Nur zur Verwendung im Internationalen Büro						
Ø		Dieses Blatt ist beim Internationalen Büro eingegangen am:						
	O. Gorge	Bevollmächtigter Bediensteter						
	Jam (sarge							

Formbian PCT/RO/134 (Juli 1992)



### Patentansprüche

- DNA-Molekül codierend ein Protein mit der biologischen Aktivität einer Stärkesynthase ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus
  - (a) DNA-Molekülen, die ein Protein mit der unter Seq ID No. 8 angegebenen Aminosäuresequenz codieren;
  - (b) DNA-Molekülen, die die unter Seq ID No. 7 dargestellte Nucleotidsequenz umfassen;
  - (c) DNA-Molekülen, deren Nucleotidsequenz aufgrund der Degeneration des genetisches Codes von der Sequenz der unter (a) oder (b) genannten DNA-Moleküle abweicht; und
  - (d) DNA-Molekülen, die mit den unter (a), (b) oder (c) genannten DNA-Molekülen hybridisieren,

wobei die unter (a), (b), (c) oder (d) genannten DNA-Moleküle ein Protein mit der biologischen Aktivität einer Stärkesynthase der Isoform II (GBSSII) oder ein biologisch aktives Fragment eines solchen Proteins codieren; und

- (e) DNA-Molekülen, die ein Protein mit der unter Seq ID No. 10 dargestellten Aminosäuresequenz codieren;
- (f) DNA-Molekülen, die die unter Seq ID No. 9 dargestellte Nucleotidsequenz umfassen;
- (g) DNA-Molekülen, deren Nucleotidsequenz aufgrund der Degeneration des genetischen Codes von der Sequenz der unter (e) oder (f) genannten DNA-Moleküle abweicht; und
- (h) DNA-Molekülen, die mit den unter (e), (f) oder (g) genannten DNA-Molekülen hybridisieren, ausgenommen DNA-Moleküle aus Reis,

wobei die unter (e), (f), (g) oder (h) genannten DNA-Moleküle ein Protein mit der biologischen Aktivität einer löslichen Stärkesynthase der Isoform B (SSSB) oder ein biologisch aktives Fragment eines solchen Proteins codieren:

und

- (i) DNA-Molekülen, die ein Protein mit der unter Seq ID No. 12 dargestellten Aminosäuresequenz codieren;
- (k) DNA-Molekülen, die die unter Seq. ID No. 11 dargestellte Nucleotidsequenz umfassen;
- (1) DNA-Molekülen, deren Nucleotidsequenz aufgrund der Degeneration des genetischen Codes von der Sequenz der unter (i) oder (k) genannten DNA-Moleküle abweicht; und
- (m) DNA-Molekülen, die mit den unter (i), (k) oder (1) genannten DNA-Molekülen hybridisieren,

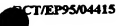
wobei die unter (i), (k), (l) oder (m) genannten DNA-Moleküle ein Protein mit der biologischen Aktivität einer löslichen Stärkesynthase der Isoform A (SSSA) oder ein biologisch aktives Fragment eines solchen Proteins codieren.

2. DNA-Moleküle codierend ein Protein mit der biologischen Aktivität einer löslichen Stärkesynthase der Isoform A (SSSA) oder ein biologisches aktives Fragment davon, wobei das von dem DNA-Molekül codierte Protein von einem Antikörper erkannt wird, der gegen das Peptid

NH2-GTGGLRDTVENC-COOH (Seq ID No. 13)

gerichtet ist.

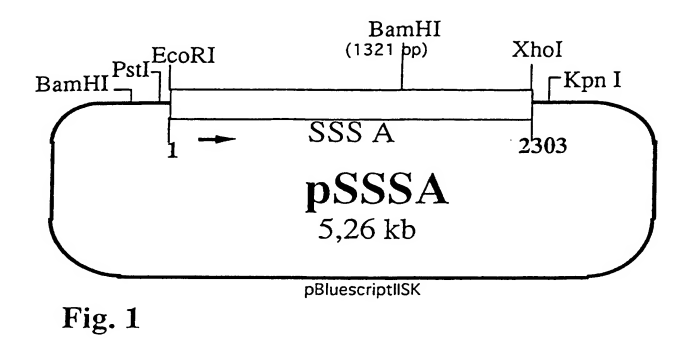
- Vektor enthaltend ein DNA-Molekül nach Anspruch 1 oder
   2.
- 4. Vektor nach Anspruch 3, wobei das DNA-Molekül in sense-Orientierung mit DNA-Elementen verknüpft ist, die die Transkription und Synthese einer translatierbaren RNA in pro- oder eukaryontischen Zellen gewährleisten.
- Wirtszellen enthaltend einen Vektor nach Anspruch 3 oder
   4.

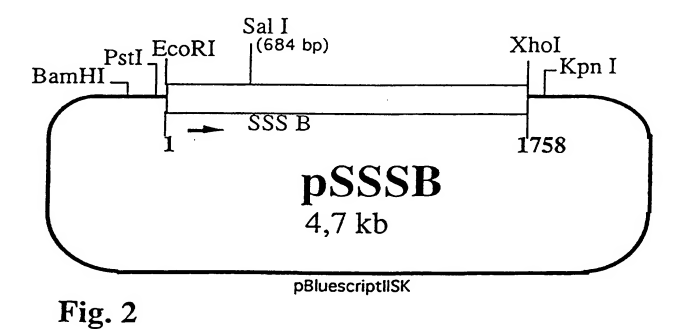


- 6. Protein oder biologisch aktives Fragment davon codiert durch ein DNA-Mol kül nach Anspruch 1 oder 2 oder einen Vektor nach Anspruch 3 oder 4.
- 7. Verfahren zur Herstellung eines Proteins nach Anspruch 6 oder eines biologisch aktiven Fragmentes davon, bei dem eine Wirtszelle nach Anspruch 5 unter Bedingungen kultiviert wird, die die Synthese des Proteins erlauben, und das Protein aus den kultivierten Zellen und/oder dem Kulturmedium isoliert wird.
- 8. Pflanzenzelle enthaltend ein DNA-Molekül nach Anspruch 1 oder 2 in Kombination mit einem heterologen Promotor.
- 9. Pflanze enthaltend Pflanzenzellen nach Anspruch 8.
- 10. Pflanze nach Anspruch 9, die eine Nutzpflanze ist.
- 11. Pflanze nach Anspruch 10, die eine stärkespeichernde Pflanze ist.
- 12. Pflanze nach Anspruch 11, die eine Kartoffelpflanze ist.
- 13. Vermehrungsmaterial einer Pflanze nach einem der Ansprüche 9 bis 12 enthaltend Pflanzenzellen nach Anspruch 8.
- 14. Stärke erhältlich aus einer Pflanze nach einem der Ansprüche 9 bis 12.
- 15. Transgene Pflanzenzelle, dadurch gekennzeichnet, daß in dieser Pflanzenzelle die Aktivität mindestens eines der Proteine nach Anspruch 6 verringert ist.
- 16. Pflanzenzelle nach Anspruch 15, wobei in dieser Zelle eine antisense-RNA zu Transkripten eines DNA-Moleküls nach Anspruch 1 oder 2 exprimiert wird.

WO 96/15248 PCT/EP95/04415

- 17. Pflanze enthaltend Pflanzenzellen nach Anspruch 15 oder 16.
- 18. Pflanze nach Anspruch 17, die eine Nutzpflanze ist.
- 19. Pflanze nach Anspruch 18, die eine stärkespeichernde Pflanze ist.
- 20. Pflanze nach Anspruch 19, die eine Kartoffelpflanze ist.
- 21. Vermehrungsmaterial einer Pflanze nach einem der Ansprüche 17 bis 21, enthaltend Zellen nach Anspruch 15 oder 16.
- 22. Stärke erhältlich aus Pflanzen nach einem der Ansprüche 17 bis 21.





WO 96/15248 PCT/EP95/04415

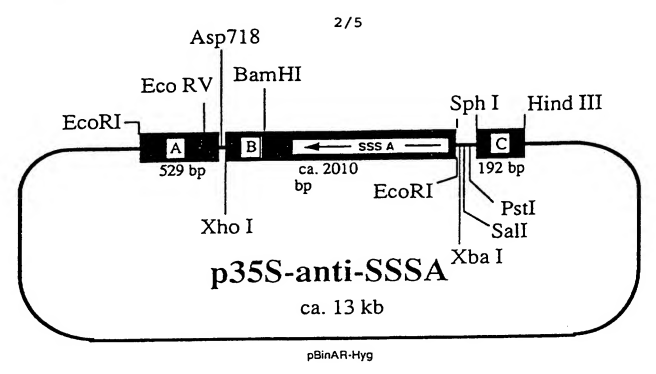


Fig. 3

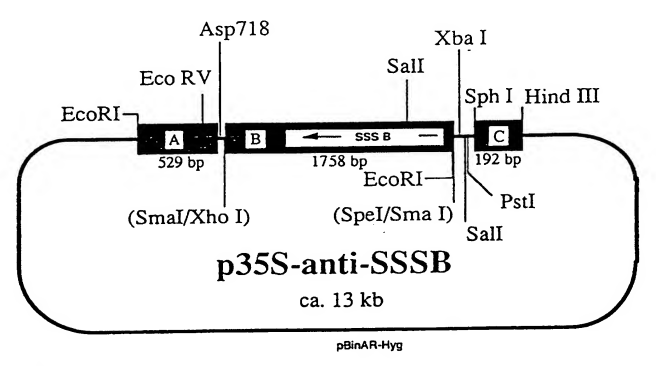


Fig 4

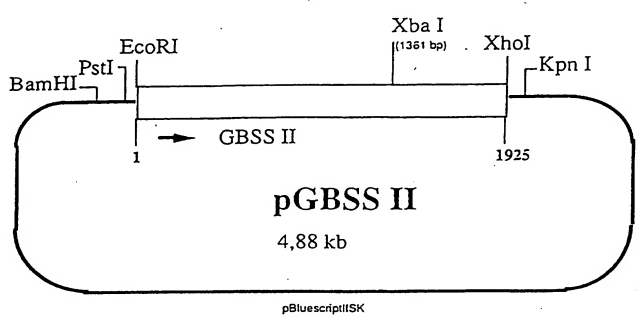


Fig. 5

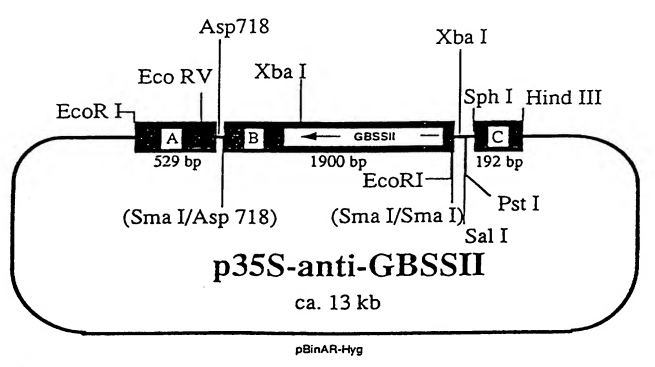


Fig. 6

4/5

a b c d e f g h i k	PKQSRKAHRG PKQSRKPHRF PRHQQQARRG PKQQRSVQRG KKV.SATGNG PKMASRTETK SKEVANEAEN SAEANEETED DKTIFVASEQ DGGIFDNKSG	SRRCLSVVVS DRRCLSMVVR G.RFPSLVVC SRRFPSVVVY RPAAKIIC RPGCSATIVC FESGGEKPPP PVNIDEKPPP ESEIMDVKEQ MDYHIPVFGG	ATGSGGMNLV A.SA.GMNVV	HVCSEMFPLL FVGAEMAPWS FVGAEMAPWS FVGAEVGPWS FVGTEVGPWS LVSAECAPWS LVASECAPWS FVTGEASPYA HIAVEMAPIA	KTGGLADVIG KTGGLGDVLG KTGGLGDVLG KTGGLGDVLG KTGGLGDVLG KTGGLGDVAG KTGGLGDVAG KTGGLGDVAG KTGGLGDVAG KTGGLGDVCG KVGGLGDVCT (I)
a b c d e f g h i k l m	SHRIMGGADV AHQMMAGADL AHQMMAGADV AHHIMAGADV AHLIMAGADF AHMITAGADF AHRITAGSDI SHRITAGADI SHRITAGCDI SHRITAGCDI SHLIYAGADF SHRITAGCDI	ILVPSRFEPC LAVTSRFEPC LAVTSRFEPC LAVTSRFEPC LAVPSRFEPC MLVPSRFEPC LLMPSRFEPC LLMPSRFEAL LLMPSRFEPC ILVPSIFEPC LLMPSRFEPC LLMPSRFEPC (II)		GTLPLVRRTG GTPCVCASTG GTPCACASTG GTPCACASTG GTPCACASTG GTVPIVASTG GTVPICASTG GTVPVVHGVG GTIPVVHAVG GTVPVVHGTG GSIPVVRKTG GTIPIVHSTG	GLADTVSDCS GLVDTIVEGK GLVDTIIEGK GLVDTVIEGK GLVDTVKEGY GLVDTVKEGY GLRDTVQPFN GLRDTVQPFD GLRDTVENFN GLYDTVFDVD GLRDTVKDFN (III)

Fig. 7

WO 96/15248 T/EP95/04415

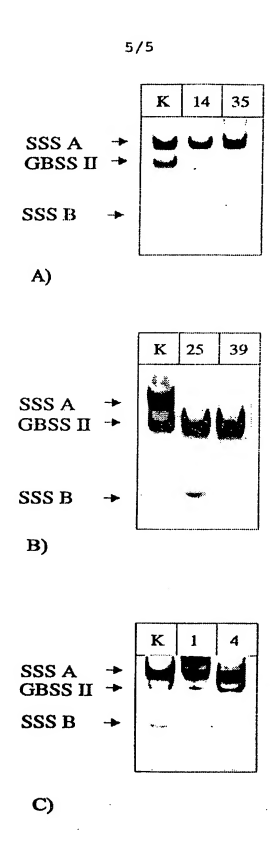


Fig. 8

INSDOCID: <WO\_9615248A1\_1\_>

## MTIONAL SEARCH REPORT

ational Application No

PCT/EP 95/04415 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
1PC 6 C12N15/52 C12N15/82 A61K35/78 C07K14/415 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C12N A61K C07K IPC 6 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. 1-14,22 X THE PLANT JOURNAL, vol. 2, no. 2, 1992 pages 193-202, DRY, I. ET AL. 'Characterization of cDNAs encoding two isoforms of granule-bound starch synthase which show differential expression in developing storage organs of pea and potato.' cited in the application Y see the whole document 15-21 -/--X Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. lχ \* Special categories of cited documents: "I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but ated to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docudocument referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 1 8, 04, 96 4 April 1996 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patendaan 2 NL - 2220 HV Rijswijk Td. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo rd, Fax: (+31-70) 340-3016

Form PCT/ISA/218 (second sheet) (July 1992)

Hillenbrand, G

		PC17EP 93/04415
	Outdon) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
tegory *	Classic of document, with indicated white appropriately of the factoring	
	PLANT PHYSIOL., no. 103, 1993 pages 565-573, BABA, T. ET AL. 'Identification, cDNA cloning, and gene expression of soluble starch synthase in rice (Oryza sativa L.) immature seeds.' cited in the application	1-14,22
	see the whole document, in particular fig. 5	15-21
,	PLANT MOLECULAR BIOLOGY, no. 23, 1993 pages 947-962, SALEHUZZAMAN, S.N.I.M. ET AL. 'Isolation and characterization of a cDNA encoding granule-bound starch synthase in cassava (Manihot esculenta Crantz) and its antisense expression in potato.' see the whole document	15-21
	WO.A.94 09144 (ZENECA LIMITED) 28 April 1994 see the whole document	15-21

1

Form PCT/ISA/218 (continuation of second sheet) (July 1992

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nation on patent family members

Authoral Application No PCT/EP 95/04415

PCT/EP 95704415

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 C12N15/52 C12N15/82 A61 A61K35/78 C07K14/415 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) C12N A61K C07K Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte eicktronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. X THE PLANT JOURNAL. 1-14.22 Bd. 2, Nr. 2, 1992 Seiten 193-202, DRY, I. ET AL. 'Characterization of cDNAs encoding two isoforms of granule-bound starch synthase which show differential expression in developing storage organs of pea and potato.' in der Anmeldung erwähnt Y \*insgesamt\* 15-21 -/--Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu X X Siehe Anhang Patentfamilie Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritändatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 'A" Veröffendichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzuschen ist Erfindung zugrundehegenden Prinzips oder der ihr zugrundehegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffendichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindu kann allein sufgrund dieser Veröffendichung nicht als neu oder auf erfindenscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbencht genannten Veröffentlichung belegt werden -soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindum kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategone im Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist ausge(ührt) Yeröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
'P' Veröffentlichung, die vor dem internstionalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 4.April 1996 1 8.04.96 Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2220 HV Rijnvijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016 Hillenbrand, G

Formblatt PCT/ISA/210 (Blast 2) (Juli 1992)

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 95/04415

	Ψ	CI/EP 95/04415				
Fortsetzi	ortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
egoric"	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommend	en Teile Betr. Anspruch				
	PLANT PHYSIOL.,	1-14,				
	Nr. 103, 1993					
	Seiten 565-573,					
	BABA, T. ET AL. 'Identification, cDNA					
	cloning, and gene expression of soluble	İ				
	starch synthase in rice (Oryza sativa L.)	ļ				
	immature seeds.'					
	in der Anmeldung erwähnt	15-21				
	*insgesamt, insbesondere Fig. 5*	15-21				
		15-21				
	PLANT MOLECULAR BIOLOGY,	15-21				
;	Nr. 23, 1993					
	Seiten 947-962,					
	SALEHUZZAMAN, S.N.I.M. ET AL. 'Isolation					
	and characterization of a cDNA encoding	ļ				
	granule-bound starch synthase in cassava	İ				
	(Manihot esculenta Crantz) and its					
	antisense expression in potato.'					
	*insgesamt*					
	WO,A,94 09144 (ZENECA LIMITED) 28.April	15-21				
	1994 1994 (ZENECA LIMITED) 20.April					
	1994 *insgesamt*					
	"Thisgesame					
		1				
		Ī				
		Ī				
		1 .				
		1				
	•					
	·					
		1				
	1 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
		}				
	İ	İ				
		ļ				
		Į				
	1	ļ				

1

Formétati PCT/ISA/218 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

## INTERNATIONALER RECEPCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichtungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

PCT/EP 95,04415

Im Recherchenbericht	Datum der	Mitglied(er) der		Datum der
angeführtes Patentdokument	Veröffentlichung	Patentfamilie		Veröffentlichung
WO-A-9409144	28-04-94	AU-B- EP-A-	2696492 0664835	09-05-94 02-08-95

THIS PAGE TO ANY SPICE

THIS PAGE BLANK (USPTO)